PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-268239

(43) Date of publication of application: 18.09.2002

(51)Int.CI.

G03F 7/32 G03F 7/00 G03F 7/004

/ B41C 1/10 B41N 1/14

(21)Application number : 2001-062077 -

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

06.03.2001

(72)Inventor: MUROTA YASUBUMI

NAGASE HIROYUKI KONDO SHUNICHI

(54) METHOD FOR MAKING PRINTING PLATE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for making a high sensitivity photosensitive planographic printing plate by which light fog is suppressed and the improvement of processing stability due to the decrease of scum in a developing solution is achieved. SOLUTION: A photosensitive planographic printing plate containing a sensitizing dye of formula (II) or (III) (where T is -S- or -NR3-, R3 is H, alkyl or aryl; Y is a nonmetallic atomic group forming the basic nucleus of the dye together with the adjacent T or N and adjacent C; R1 and R2 are each H or a monovalent nonmetallic atomic group and may bond to each other to form the acidic nucleus of the dye; X is O, S or =NR4 and R4 is H or a monovalent nonmetallic atomic group) is photoengraved by carrying out exposure with laser light and development with a non-silicate developing solution containing an inorganic alkali agent and a nonionic compound of the formula A-W (where A is a hydrophobic organic group which satisfies (logP of A-H)≥1.5 and W is

a nonionic hydrophilic organic group which satisfies (logP of W-H)<1.0).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] [Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-268239 (P2002-268239A)

(43)公開日 平成14年9月18日(2002.9.18)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ		•	テーマコート*(参考)
G03F	7/32		G03F	7/32		2H025
	7/00	503		7/00	503	2H084
	7/004	503		7/004	503	Z 2H096
# B41C	1/10	•	B41C	1/10		2H114
B41N	1/14		B41N	1/14		
			審查請求	未請求	請求項の数4	OL (全 49 頁)
(21)出願番号	,	特度2001-62077(P2001-62077)	(71)出顧人		201 ミフイルム株式会	≥ ‡+
(22) 出顧日		平成13年3月6日(2001.3.6)			具南足柄市中沼2	
			(72)発明者 室田 泰文 静岡県藤原郡吉田町川尻4000番地 富士写 真フイルム株式会社内			
		•	(72)発明者	静岡県	学幸 東原郡吉田町川原 ルム株式会社内	元4000番地 富士写
		·	(74)代理人	1001056	647	(外4名)
					•	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 印刷版の製版方法

(57)【要約】

【課題】 光カブリを抑制し、かつ、現像液カス低減による処理安定性向上をもたらす、高感度な感光性平板印刷版を製版する方法を提供する。

【解決手段】 式(II) 又は(III) の増感色素(TはーSー又はーNR³ー、R³は水素原子、アルキル基又はアリール基、Yは隣接するT又は窒素原子、及び隣接炭素原子と共同して色素の塩基性核を形成する非金属原子団を表し、R¹及びR²は各々水素原子又は一価の非金属原子団であり、互いに結合して色素の酸性核を形成してもよく、Xは酸素原子、硫黄原子又は=NR⁴、R⁴は水素原子又は一価の非金属原子団を表す)を含有する感光性平版印刷版を、レーザー光で露光後、無機アルカリ剤及び、式(I) AーW(AはAーHのlogPが1.5以上の疎水性有機基、WはWーHのlogPが1.0未満の非イオン性の親水性有機基を表す)の非イオン性化合物を含有する非珪酸塩系の現像液で現像して、製版する。

【化1】

$$\begin{array}{c} X \\ -T \\ X \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^1 \\ -N \\ X \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^1 \\ -N \\ X \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^2 \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} (III) \\ \end{array}$$

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式 (II) 及び (III) で表される 増感色素のうちの少なくとも 1 種を含有してなる感光性 平版印刷版を、レーザー光で露光後、無機アルカリ剤および、下記一般式 (I) で表される非イオン性化合物を 含有する非珪酸塩系の現像液を用いて現像する事を特徴 とする製版方法。

A-W(I) (式(I) 中、AはA-HのlogPが1. 5以上の疎水性有機基を表し、WはW-HのlogPが1. 0未満の非イオン性の親水性有機基を表す。)【化1】

(式(II) 又は(III) 中、Tは硫黄原子又は-NR³-を表し、R³は水素原子、アルキル基又はアリール基を表す。Yは隣接するT又は窒素原子、及び隣接炭素原子と共同して、色素の塩基性核を形成する非金属原子団を表し、R¹及びR²はそれぞれ独立に水素原子又は一価の非金属原子団であり、互いに結合して色素の酸性核を形成してもよい。Xは酸素原子、硫黄原子又は=NR⁴を表す。R⁴は水素原子又は一価の非金属原子団を表す。)

【請求項2】増感色素が下記一般式(IV)、(V)及び(VI)で表される増感色素の少なくとも1種である請求項1記載の製版方法。

【化2】

(式(IV)~(VI)中、 $R^5 \sim R^{14}$ はそれぞれ独立に水 素原子又は一価の非金属原子団を表し、Bは置換基を有 していてもよい芳香族環又は置換基を有していてもよい ヘテロ環を表す。また、 $R^7 \succeq R^8$ 及び $R^{11} \succeq R^{12}$ は互い に結合して色素の酸性核を形成してもよい。)

【請求項3】現像液が2価金属に対するキレート剤を含有する事を特徴とする請求項1又は2に記載の平版印刷版の製版方法。

【請求項4】現像液がpH10.0から12.5であり、 電導度が3~30 mS/cmである事を特徴とする請求項 1~3のいずれかに記載の平版印刷版の製版方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、特定の色素を含有してなる感光性平板印刷版を特定の現像液を用いて現像する製版方法に関するものである。更に詳しくは、光力ブリによる印刷汚れがほとんど見られない非常に硬調な画像が得られ、現像カスを大幅に減らす平版印刷版の製版方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、高感度な感光性平板印刷版は多く知られている。例えば、特開平9-272096号、特開平8-262715号、特開2000-206690号などには、チタノセン光開始剤と増感色素の組み合わせ開始系を用いた非常に高感度な印刷版用感光性組成物が開示されている。しかし、これらの高感度印刷版は、取り扱い時、保存時および露光時などに、微量の漏れ光により感光層中の重合成分が重合により硬化し、その部分が現像で取り除かれず50

に非画像部に印刷汚れが発生する、いわゆる光カブリが生じやすいといった問題があった。特に、内面ドラム方式 (インナードラム型)のレーザー露光機で露光を行う場合に、このような高感度印刷版は反射光 (フレア光)による光カブリを生じやすい。例えば感材としてネガ型の版を使用した場合、版の片側に全面ベタのような画像を露光すると、その反対側が非画像部の場合薄く現像不 20 良ぎみのカブリが生じ、またその反対側 (光源に対して反対側を180°とすると140~220°程度)が網点の場合、網点が太るような不具合が生じ、微小な画像やハイライト部が再現されにくいという問題があり、改良が望まれていた。また、これらの印刷版では、長期間現像処理を続けていると現像液中に不要物が蓄積、凝集沈降し現像カスとなり現像処理を不安定化する要因となっていた。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明で 0 は上記従来の技術の欠点を克服し、光カブリを抑制し、 かつ、現像液カス低減による処理安定性向上をもたら す、高感度な感光性平板印刷版とその印刷版製版方法を 提供しようとするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意検討を重ねた結果、下記の製版方法により上記の課題を達成することを見出した。

(1) 下記一般式(II) 及び(III) で表される増感色素 のうちの少なくとも1種を含有してなる感光性平版印刷 版を、レーザー光で露光後、無機アルカリ剤および、下 記一般式(I)で表される非イオン性化合物を含有する 非珪酸塩系の現像液を用いて現像する事を特徴とする製 版方法。

[0005]A-W (1)

(式(I)中、AはA-HのlogPが1.5以上の疎水性有機基を表し、WはW-HのlogPが1.0未満の非イオン性の親水性有機基を表す。)

[0006]

[化3]

【0010】(式(IV)~(VI)中、 R^5 ~ R^{14} はそれぞれ独立に水素原子又は一価の非金属原子団を表し、Bは置換基を有していてもよい芳香族環又は置換基を有していてもよいヘテロ環を表す。また、 R^7 と R^8 及び R^{11} と R^{12} は互いに結合して色素の酸性核を形成してもよい。)

【 0 0 1 1 】 (3) 現像液が 2 価金属に対するキレート剤 を含有する事を特徴とする上記 (1) 又は (2) に記載の平版 印刷版の製版方法。

(4) 現像液が p H 1 O. O から 1 2. 5 であり、電導度が 3 ~ 3 O mS / cmである事を特徴とする上記(1) ~ (3) の いずれかに記載の平版印刷版の製版方法。

【0012】本発明で用いる現像液は、従来の現像液に 比べて浸透性が低く、光硬化部の内部や、支持体表面を破壊せずに、表面から溶解していく事を特徴としている。 この現像液を用いた場合は、現像液が硬化部に浸透して、 画像部が支持体からポロリと剥離されてしまうような事が無く、感光層の硬化度にきちんと対応した形で現像する事が出来る。フレア光のような微量な光で硬化して まった部分は硬化度が低く、一方、レーザー露光された 画像部は硬化度が十分に高いため、本発明中の現像液を 用いた場合には、フレア光により微妙に硬化した非画像 部はきちんと現像され、レーザー露光部は現像されず に、しっかりとした画像部を形成することが出来る。すなわち、本発明における製版方法を用いることで、非常 に高感度な印刷版を用いて、非常に硬調な画像形成が可能である事を見出し、本発明に到達したものである。

【0013】特に、本発明においては、現像液組成物について鋭意検討した結果、特殊な成分からなる現像液により、画像形成性を損なわずに印刷時の汚れと耐刷性の50

【0007】(式(II)又は(III)中、Tは硫黄原子又は-NR³-を表し、R³は水素原子、アルキル基又はアリール基を表す。Yは隣接するT又は窒素原子、及び隣接炭素原子と共同して、色素の塩基性核を形成する非金属原子団を表し、R¹及びR²はそれぞれ独立に水素原子又は一価の非金属原子団であり、互いに結合して色素の酸性核を形成してもよい。Xは酸素原子、硫黄原子又は-NR⁴を表す。R⁴は水素原子又は一価の非金属原子団を表す。)

【0008】(2) 増感色素が下記一般式(IV)、(V) 及び(VI)で表される増感色素の少なくとも1種である 上記(1)に記載の製版方法。

[0009] 【化4】

両立ができ、かつ、上述の現像液不溶性化合物を溶解或いは長時間分散安定化でき、処理安定性をも向上することに成功した。

【0014】特殊な現像液とは、現像液組成物として以 下の要件を満たすものであると現在のところは考えてい る。第1に画像形成性に対し極めて良好な働きをするこ と(未露光部の現像性は高く、露光部に対する現像液の 浸透性は低い。また、感光層の溶解挙動は非膨潤的であ り、感光層表面から順に溶解していく)。第2に未露光 部の感光層を完全に除去することができ、支持体表面を 印刷汚れの発生しない親水面として再生できること。第 3に上述の現像不溶性化合物を安定に分散或いは可溶化 するため、これらの不溶性化合物と相互作用する疎水性 サイトと水中で分散安定化させる親水性サイトを有する 前記一般式(Ι)の非イオン性化合物を含有すること。 第4に塩析や現像速度低下を防ぐため、塩濃度が低いこ と(非珪酸塩系であり、pHも従来のアルカリ現像液に 比較して低いことが必要)。第5に現像処理時の不安定 化要因となる、水に含有されるCaイオン等の2価金属 を除去するキレート剤を含有すること。この内、第1、 第2に関しては感光層成分の特徴も重要な要因となる。 特に光重合性の平版印刷版の感光層であれば制約は受け ないが、現在判っているところでは、感光層酸価が従来 のものよりも低いことは、本発明の現像液との相乗効果 を得る点では、重要であると考えられる。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明における、光カブリを抑制し、かつ、現像液カス低減による処理安定性向上をもたらす、高感度な感光性平板印刷版とその印刷版製版方法について、さらに詳細に説明する。

【0016】 [感光性平版印刷版] まず、本発明に使用される感光性平版印刷版について説明する。

【0017】[感光層] その中でも、本発明に使用される感光性平版印刷版の感光層について、はじめに説明する。本発明に使用される感光性平版印刷版の感光層は、特に限定されないが、レーザー描画可能なネガ型の光重合系の感光層であることが好ましい。光重合系感光層の主な成分は、

- a) 光重合開始系、
- b)付加重合可能なエチレン性不飽和二重結を有する化 10 合物
- c) アルカリ水溶液に可溶又は膨潤性の高分子重合体 であり、必要に応じ、着色剤、可塑剤、熱重合禁止剤等 の種々の化合物が添加される。

【0018】a) 光重合開始系

本発明における光重合開始系は特定の構造を有する増感色素と公知である種々の光重合性開始剤との組み合わせからなる。以下、順に説明する。

【0019】本発明における増感色素は、上記一般式(Ⅰ 1)及び/又は(11)で表される構造を有する。これら 20 の色素は、光開始剤と組み合わせた場合に、著しく感度 が向上する事が見出されている。例えば、特願平11-3185 18号にはチオキサントン、ジチオール化合物とアシルホ スフィンとの組み合わせ、特願2000-306431号にはボレ ート、とリアジン化合物と増感色素の組み合わせが記載 されている。この非常に効率のよい増感作用の理由とし ては、以下のように考えている。すなわち、本発明にお ける色素は発行強度が強いことから、光吸収後の励起状 態寿命が長くなり、色素増感反応の効率が高いものと思 われる。また、これらの構造を有する増感色素は吸収ピ 30 ークがシャープであり、特定の波長域に強い吸収を有す る。このため、光源としてレーザー光のような単独波長 を持つものを用いる場合に、吸収特性がマッチングした 増感色素を選択することで非常に効率よくエネルギーを 吸収することが出来ることも、効率を上げる点で有利に 働くと考える。

【0020】以下、一般式(II)又は(III)で表される増感色素について詳しく説明する。Tは一S一又は一NR³ーを表し、R³は水素原子、置換もしくは非置換のアルキル基、又は置換もしくは非置換のアリール基を表 40し、Yは隣接するT又は窒素原子、および隣接炭素原子と共同して、色素の塩基性核を形成する非金属原子団を表す。

【0021】R³の好ましい例について具体的に述べる。好ましいアルキル基の例としては、炭素原子数が1から20までの直鎖状、分岐状、および環状のアルキル基を挙げることができ、その具体例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、ヘキサ 50

デシル基、オクタデシル基、エイコシル基、イソプロピル基、イソブチル基、sーブチル基、tーブチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、1ーメチルブチル基、イソヘキシル基、2ーエチルヘキシル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基、2ーノルボルニル基を挙げることができる。これらの中では、炭素原子数1から12までの直鎖状、炭素原子数3から12までの分岐状、ならびに炭素原子数5から10までの環状のアルキル基がより好ましい。

【0022】置換アルキル基の置換基としては、水素を 除く一価の非金属原子団が用いられ、好ましい例として は、ハロゲン原子(一F、一Br、一CI、一I)、ヒ ドロキシル基、アルコキシ基、アリーロキシ基、メルカ プト基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルキルジ チオ基、アリールジチオ基、アミノ基、Nーアルキルア ミノ基、N、Nージアルキルアミノ基、Nーアリールア ミノ基、N、Nージアリールアミノ基、Nーアルキルー N-アリールアミノ基、アシルオキシ基、カルバモイル オキシ基、Nーアルキルカルバモイルオキシ基、Nーア リールカルパモイルオキシ基、N. Nージアルキルカル バモイルオキシ基、N. Nージアリールカルバモイルオ キシ基、N-アルキル-N-アリールカルバモイルオキ シ基、アルキルスルホキシ基、アリールスルホキシ基、 アシルチオ基、アシルアミノ基、N-アルキルアシルア ミノ基、Nーアリールアシルアミノ基、ウレイド基、 N'ーアルキルウレイド基、N', N'ージアルキルウ レイド基、N´ーアリールウレイド基、N´, N´ージ アリールウレイド基、N´ーアルキルーN´ーアリール ウレイド基、Nーアルキルウレイド基、Nーアリールウ レイド基、N´ーアルキルーNーアルキルウレイド基、 N´ーアルキルーNーアリールウレイド基、N´, N´ ージアルキルーNーアルキルウレイド基、N´, N´ー ジアルキルーNーアリールウレイド基、N′ーアリール -N-アルキルウレイド基、N'-アリール-N-アリ ールウレイド基、N´, N´ージアリールーNーアルキ ルウレイド基、N´, N´ージアリールーNーアリール ウレイド基、N´ーアルキルーN´ーアリールーNーア ルキルウレイド基、N´ーアルキルーN´ーアリールー N-アリールウレイド基、アルコキシカルボニルアミノ 基、アリーロキシカルボニルアミノ基、Nーアルキルー Nーアルコキシカルボニルアミノ基、NーアルキルーN ーアリーロキシカルボニルアミノ基、NーアリールーN ーアルコキシカルボニルアミノ基、N-アリール-N-アリーロキシカルボニルアミノ基、ホルミル基、アシル 基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アリー ロキシカルボニル基、カルバモイル基、N-アルキルカ ルパモイル基、N、N-ジアルキルカルパモイル基、N ーアリールカルバモイル基、N, Nージアリールカルバ モイル基、NーアルキルーNーアリールカルパモイル 基、アルキルスルフィニル基、アリールスルフィニル

基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、ス ルホ基(-SO3H)及びその共役塩基基(以下、スル ホナト基と称す)、アルコキシスルホニル基、アリーロ キシスルホニル基、スルフィナモイル基、N-アルキル スルフィナモイル基、N、Nージアルキルスルフィナモ イル基、Nーアリールスルフィナモイル基、N, Nージ アリールスルフィナモイル基、N-アルキル-N-アリ ールスルフィナモイル基、スルファモイル基、Nーアル キルスルファモイル基、N、N-ジアルキルスルファモ イル基、N-アリールスルファモイル基、N, N-ジア 10 リールスルファモイル基、N-アルキル-N-アリール スルファモイル基、ホスフォノ基(ーPO3H2)及びそ の共役塩基基(以下、ホスフォナト基と称す)、ジアル キルホスフォノ基(-PO3(alkyl)2)、ジアリールホ スフォノ基(-PO3(aryl)2)、アルキルアリールホス フォノ基(-PO3 (alkyl) (aryl))、モノアルキルホス フォノ基(-PO3H(alkyl))及びその共役塩基基(以 後、アルキルホスフォナト基と称す)、モノアリールホ スフォノ基(-PO3H(aryl))及びその共役塩基基 (以後、アリールホスフォナト基と称す)、ホスフォノ 20 オキシ基(-OPO3H2)及びその共役塩基基(以後、 ホスフォナトオキシ基と称す)、ジアルキルホスフォノ オキシ基(-OPO3(alkyl)2)、ジアリールホスフォ ノオキシ基(-OPO3(aryl)2)、アルキルアリールホ スフォノオキシ基(-OPO3(alkyl)(aryl))、モノア ルキルホスフォノオキシ基(-OPO3H(alkyl))及び その共役塩基基(以後、アルキルホスフォナトオキシ基 と称す)、モノアリールホスフォノオキシ基(一〇P〇 3 H (aryl)) 及びその共役塩基基(以後、アリールフォ スホナトオキシ基と称す)、シアノ基、ニトロ基、アリ 30 ・一ル基、ヘテロアリール基、アルケニル基、アルキニル 基が挙げられる。

【0023】これらの置換基における、アルキル基の具 体例としては、前述のアルキル基が挙げられ、アリール 基の具体例としては、フェニル基、ビフェニル基、ナフ チル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、クメニル 基、クロロフェニル基、ブロモフェニル基、クロロメチ ルフェニル基、ヒドロキシフェニル基、メトキシフェニ ル基、エトキシフェニル基、フェノキシフェニル基、ア セトキシフェニル基、ペンゾイロキシフェニル基、メチ 40 ルチオフェニル基、フェニルチオフェニル基、メチルア ミノフェニル基、ジメチルアミノフェニル基、アセチル アミノフェニル基、カルボキシフェニル基、メトキシカ ルボニルフェニル基、エトキシフェニルカルボニル基、 フェノキシカルボニルフェニル基、N-フェニルカルバ モイルフェニル基、フェニル基、シアノフェニル基、ス ルホフェニル基、スルホナトフェニル基、ホスフォノフ ェニル基、ホスフォナトフェニル基等を挙げることがで きる。

【〇〇24】ヘテロアリール基としては、窒素、酸素、

硫黄原子の少なくとも一つを含有する単環、もしくは多環芳香族環が用いられ、好ましくは、フラン、ピロール、ピリジン、等の5員、または6員環芳香族置換基が使用できる。

【0025】また、アルケニル基の例としては、ビニル 基、1-プロペニル基、1-ブテニル基、シンナミル 基、2-クロロー1-エテニル基、等が挙げられ、アル キニル基の例としては、エチニル基、1-プロピニル 基、1ーブチニル基、トリメチルシリルエチニル基等が 挙げられる。アシル基(G1 CO-)におけるG1として は、水素、ならびに上記のアルキル基、アリール基を挙 げることができる。これら置換基の内、更により好まし いものとしてはハロゲン原子(一F、一Br、一CI、 ー I)、アルコキシ基、アリーロキシ基、、アルキルチ オ基、アリールチオ基、N-アルキルアミノ基、N, N ージアルキルアミノ基、アシルオキシ基、Nーアルキル カルパモイルオキシ基、N-アリールカルパモイルオキ シ基、アシルアミノ基、ホルミル基、アシル基、カルボ キシル基、アルコキシカルボニル基、アリーロキシカル ボニル基、カルバモイル基、Nーアルキルカルバモイル 基、N、Nージアルキルカルバモイル基、Nーアリール カルバモイル基、N-アルキル-N-アリールカルバモ イル基、スルホ基、スルホナト基、スルファモイル基、 Nーアルキルスルファモイル基、N、Nージアルキルス ルファモイル基、Nーアリールスルファモイル基、Nー アルキルーNーアリールスルファモイル基、ホスフォノ 基、ホスフォナト基、ジアルキルホスフォノ基、ジアリ ールホスフォノ基、モノアルキルホスフォノ基、アルキ ルホスフォナト基、モノアリールホスフォノ基、アリー ルホスフォナト基、ホスフォノオキシ基、ホスフォナト オキシ基、アリール基、アルケニル基が挙げられる。

【0026】一方、置換アルキル基におけるアルキレン基としては前述の炭素数1から20までのアルキル基上の水素原子のいずれか1つを除し、2価の有機残基としたものを挙げることができ、好ましくは炭素原子数1から12までの直鎖状、炭素原子数3から12までの分岐状ならびに炭素原子数5から10までの環状のアルキレン基を挙げることができる。

【0027】該置換基とアルキレン基を組み合わせる事 により得られる R³ として好ましい置換アルキル基の、 具体例としては、クロロメチル基、ブロモメチル基、 2 ークロロエチル基、トリフルオロメチル基、メトキシメチル基、ストキシエトキシエチル基、アリルオキシメチル基、フェノキシメチル基、メチルチオメチル基、トリルチオメチル基、エチルアミノエチル基、ジエチルアミノプロピル基、モルホリノプロピル基、アセチルオキシメチル基、ベンゾイルオキシメチル基、Nーフェニルカルバモイルオキシエチル基、アセチルアミノエチル基、Nー 50 メチルベンゾイルアミノプロピル基、2ーオキソエチル

基、2-オキソプロピル基、カルボキシプロピル基、メ トキシカルボニルエチル基、アリルオキシカルボニルブ チル基、クロロフェノキシカルボニルメチル基、カルバ モイルメチル基、Nーメチルカルバモイルエチル基、 N. Nージプロピルカルバモイルメチル基、Nー(メト キシフェニル)カルバモイルエチル基、NーメチルーN ー(スルホフェニル)カルバモイルメチル基、スルホブ チル基、スルホナトブチル基、スルファモイルブチル 基、N-エチルスルファモイルメチル基、N, N-ジプ ロピルスルファモイルプロピル基、N-トリルスルファ 10 モイルプロピル基、NーメチルーNー(ホスフォノフェ ニル)スルファモイルオクチル基、ホスフォノブチル 基、ホスフォナトヘキシル基、ジエチルホスフォノブチ ル基、ジフェニルホスフォノプロピル基、メチルホスフ オノブチル基、メチルホスフォナトブチル基、トリルホ スフォノヘキシル基、トリルホスフォナトヘキシル基、 ホスフォノオキシプロピル基、ホスフォナトオキシブチ ル基、ベンジル基、フェネチル基、αーメチルベンジル 基、1ーメチルー1ーフェニルエチル基、pーメチルベ ンジル基、シンナミル基、アリル基、1-プロペニルメ チル基、2ーブテニル基、2ーメチルアリル基、2ーメ チルプロペニルメチル基、2ープロピニル基、2ーブチ ニル基、3-ブチニル基、等を挙げることができる。

【OO28】R3として好ましいアリール基の具体例と しては、1個から3個のペンゼン環が縮合環を形成した もの、ベンゼン環と5員不飽和環が縮合環を形成したも のを挙げることができ、具体例としては、フェニル基、 ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、インデ ニル基、アセナフテニル基、フルオレニル基、を挙げる ことができ、これらのなかでは、フェニル基、ナフチル 30 アリールアミノ基、N, N-ジアリールアミノ基、N-基がより好ましい。

【OO29】R³として好ましい置換アリール基の具体 例としては、前述のアリール基の環形成炭素原子上に置 換基として、一価の非金属原子団を有するものが用いら れる。好ましい置換基の例としては前述のアルキル基、 置換アルキル基、ならびに、先に置換アルキル基におけ る置換基として示したものを挙げることができる。この 様な、置換アリール基の好ましい具体例としては、ビフ ェニル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、クメニ ル基、クロロフェニル基、プロモフェニル基、フルオロ 40 フェニル基、クロロメチルフェニル基、トリフルオロメ チルフェニル基、ヒドロキシフェニル基、メトキシフェ ニル基、メトキシエトキシフェニル基、アリルオキシフ ェニル基、フェノキシフェニル基、メチルチオフェニル 基、トリルチオフェニル基、エチルアミノフェニル基、 ジエチルアミノフェニル基、モルホリノフェニル基、ア セチルオキシフェニル基、ペンゾイルオキシフェニル 基、Nーシクロヘキシルカルバモイルオキシフェニル 基、N-フェニルカルバモイルオキシフェニル基、アセ チルアミノフェニル基、N-メチルベンゾイルアミノフ 50 -N-アリールウレイド基、N'-アルキル-N'-ア

ェニル基、カルボキシフェニル基、メトキシカルボニル フェニル基、アリルオキシカルボニルフェニル基、クロ ロフェノキシカルボニルフェニル基、カルバモイルフェ ニル基、Nーメチルカルバモイルフェニル基、N, N-ジプロピルカルバモイルフェニル基、Nー(メトキシフ ェニル)カルバモイルフェニル基、NーメチルーNー (スルホフェニル)カルバモイルフェニル基、スルホフ ェニル基、スルホナトフェニル基、スルファモイルフェ ニル基、N-エチルスルファモイルフェニル基、N, N ージプロピルスルファモイルフェニル基、N-トリルス ルファモイルフェニル基、NーメチルーNー(ホスフォ ノフェニル)スルファモイルフェニル基、ホスフォノフ ェニル基、ホスフォナトフェニル基、ジェチルホスフォ ノフェニル基、ジフェニルホスフォノフェニル基、メチ ルホスフォノフェニル基、メチルホスフォナトフェニル 基、トリルホスフォノフェニル基、トリルホスフォナト フェニル基、アリル基、1-プロペニルメチル基、2-ブテニル基、2-メチルアリルフェニル基、2-メチル プロペニルフェニル基、2-プロピニルフェニル基、2 ーブチニルフェニル基、3ーブチニルフェニル基、等を 挙げることができる。

【0030】次に、一般式(II)及び(III)における R¹およびR²について具体的に説明する。R¹およびR² はそれぞれ独立して、水素原子または一価の非金属原子 団、例えば、ハロゲン原子(一F、一Br、一CI、一 1)、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アリーロキシ 基、メルカプト基、アルキルチオ基、アリールチオ基、 アルキルジチオ基、アリールジチオ基、アミノ基、N-アルキルアミノ基、N、Nージアルキルアミノ基、Nー アルキル-N-アリールアミノ基、アシルオキシ基、カ ルバモイルオキシ基、N-アルキルカルバモイルオキシ 基、Nーアリールカルバモイルオキシ基、N、Nージア - ルキルカルバモイルオキシ基、N, Nージアリールカル パモイルオキシ基、NーアルキルーNーアリールカルバ モイルオキシ基、アルキルスルホキシ基、アリールスル ホキシ基、アシルチオ基、アシルアミノ基、N-アルキ ルアシルアミノ基、N-アリールアシルアミノ基、ウレ イド基、N´ーアルキルウレイド基、N´, N´ージア ルキルウレイド基、N´ーアリールウレイド基、N´. N´ージアリールウレイド基、N´ーアルキルーN´ー アリールウレイド基、Nーアルキルウレイド基、Nーア リールウレイド基、N´ーアルキルーNーアルキルウレ イド基、N´ーアルキルーNーアリールウレイド基、 N', N'ージアルキルーNーアルキルウレイド基、 N´、N´ージアルキルーNーアリールウレイド基、 N´ーアリールーNーアルキルウレイド基、N´ーアリ ールーNーアリールウレイド基、N´, N´ージアリー ルーNーアルキルウレイド基、N´, N´ージアリール

リールーNーアルキルウレイド基、N′ーアルキルー N´ーアリールーNーアリールウレイド基、アルコキシ カルボニルアミノ基、アリーロキシカルボニルアミノ 基、NーアルキルーNーアルゴキシカルボニルアミノ 基、N-アルキル-N-アリーロキシカルボニルアミノ 基、N-アリール-N-アルコキシカルボニルアミノ 基、N-アリール-N-アリーロキシカルボニルアミノ 基、ホルミル基、アシル基、カルボキシル基、アルコキ シカルボニル基、アリーロキシカルボニル基、カルバモ イル基、N-アルキルカルバモイル基、N, N-ジアル 10 キルカルバモイル基、N-アリールカルバモイル基、 N、Nージアリールカルパモイル基、NーアルキルーN ーアリールカルバモイル基、アルキルスルフィニル基、 アリールスルフィニル基、アルキルスルホニル基、アリ ールスルホニル基、スルホ基(-SO3H)及びその共 役塩基基(以下、スルホナト基と称す)、アルコキシス ルホニル基、アリーロキシスルホニル基、スルフィナモ イル基、N-アルキルスルフィナモイル基、N, N-ジ アルキルスルフィナモイル基、N-アリールスルフィナ モイル基、N. Nージアリールスルフィナモイル基、N 20 ーアルキルーNーアリールスルフィナモイル基、スルフ ァモイル基、N-アルキルスルファモイル基、N, N-ジアルキルスルファモイル基、N-アリールスルファモ イル基、N、Nージアリールスルファモイル基、Nーア ルキルーN-アリールスルファモイル基、ホスフォノ基 (一PO3H2)及びその共役塩基基(以下、ホスフォナ ト基と称す)、ジアルキルホスフォノ基(-PO3(alky l)2)、ジアリールホスフォノ基(-PO3(aryl)2)、 アルキルアリールホスフォノ基(-PO3(alkyl)(ary l))、モノアルキルホスフォノ基(-PO3 H(alkyl)) 及びその共役塩基基(以後、アルキルホスフォナト基と 称す)、モノアリールホスフォノ基(-PO3 H (ary 1)) 及びその共役塩基基(以後、アリールホスフォナト 基と称す)、ホスフォノオキシ基(-OPO3H2)及び その共役塩基基(以後、ホスフォナトオキシ基と称 す)、ジアルキルホスフォノオキシ基(-OPO3(alky l)2)、ジアリールホスフォノオキシ基(一〇P〇3(ary 1)2)、アルキルアリールホスフォノオキシ基(-〇P O3(alkyl)(aryl))、モノアルキルホスフォノオキシ基 (一〇PO3H(alkyl)) 及びその共役塩基基(以後、ア 40) ルキルホスフォナトオキシ基と称す)、モノアリールホ スフォノオキシ基(-OPO3H(aryl))及びその共役 塩基基(以後、アリールフォスホナトオキシ基と称 す)、シアノ基、ニトロ基、置換もしくは非置換のアリ ール基、ヘテロアリール基、アルケニル基、アルキニル 基が挙げられ、これらのより具体的な例は、先のR³に 関して説明したものである。

【 O O 3 1 】また、R¹ と R² は互いに結合して、先述の L. G. Brooker et al., J. Am. Chem. Soc., 73, 5326-5 358 (1951). 及び参考文献に記載されるメロシアニン色素 50

類における酸性核を構成してもよい。 【〇〇32】酸性核の具体例としては、1,3ージカル ボニル核(例えば、1、3-インダンジオン、1、3-シクロヘキサンジオン、5,5-ジメチルシクロヘキサ ンジオン、1,3ージオキサンー4,6ージオン等)、 ピラゾリノン核(例えば、3-メチルー1-フェニルー 2ーピラゾリンー5ーオン、1ーフェニルー2ーピラゾ リンー5ーオン、1ー(2ーペンゾチアゾリル)ー3ー メチルー2ーピラゾリンー5ーオン等)、イソオキサゾ リノン核(例えば、3-フェニル-2-イソオキサゾリ ンー5ーオン、3ーメチルー2ーイソオキサゾリンー5 ーオン等)、オキシインドール核(例えば、1ーアルキ ルー2、3ージヒドロー2ーオキシインドール等)、 2. 4. 6ートリオキソヘキサヒドロピリミジン核(例 えば、バルビツル酸または2-チオバルビツル酸および そのN置換誘導体、例えば、1,3ージエチルバルビツ ル酸、1,3ージエチルー2ーチオバルビツル酸、1, 3-ジブチルバルビツル酸、1,3-ジブチル-2-チ オバルビツル酸、1,3-ジフェニルバルビツル酸、 1,3-ジフェニルー2-チオバルビツル酸、1,3-ジメトキシカルボニルメチルバルビツル酸、1.3-ジ メトキシカルボニルメチルー2-チオパルビツル酸 等)、2ーチオー2、4ーチアゾリジンジオン核(例え ば、ローダニンおよびそのN置換誘導体、例えば、3-メチルローダニン、3ーエチルローダニン、3ーフェニ ルローダニン、3ーアリルローダニン、3ーペンジルロ ーダニン、3ーカルボキシメチルローダニン、3ーカル ボキシエチルローダニン、3-メトキシカルボニルメチ ルローダニン、3-ヒドロキシエチルローダニン、3-30 モルフォリノエチルローダニン、等)、2ーチオー2, 4-オキサゾリジンジオン核(すなわち、2-チオー 2, 4-(3H, 4H)-オキサゾールジオン核、例え ば、2-エチルー2-チオー2,4-オキサゾリジンジ オン等)、チアナフテノン核(例えば、3(2H)ーチ アナフテノン、3 (2H) ーチアナフテノンー1, 1-ジオキサイド等)、2-チオー2,5-チアゾリジンジ オン核(例えば、3ーエチルー2ーチオ2,5ーチアゾ リジンジオン等)、2、4ーチアゾリジンジオン核(例) えば、2,4ーチアゾリジンジオン、3ーエチルー2, 4ーチアゾリジンジオン、3ーフェニルー2,4ーチア ゾリジンジオン等)、チアゾリジノン核(例えば、4-・チアゾリジノン、3-エチルー4-チアゾリジノン、2 ーエチルメルカプトー4ーチゾリジノン、2ーメチルフ ェニルアミノー4ーチゾリジノン等)、2ーイミノー2 ーオキサゾリンー4ーオン核(即ち、擬ヒダントイン) 核)、2、4ーイミダゾリジンジオン核(即ち、ヒダン トイン核、例えば、2, 4ーイミダゾリジンジオン、3 ーエチルー2, 4ーイミダゾリジンジオン、1, 3ージ エチルー2,4ーイミダゾリジンジオン等)、2ーチオ - 2, 4-イミダゾリジンジオン核(即ち、チオヒダン

トイン核、例えば、2ーチオー2,4ーイミダゾリジン ジオン、3-エチルー2-チオー2, 4-イミダゾリジ ンジオン、1、3ージエチルー2ーチオー2、4ーイミ ダゾリジンジオン等)、イミダゾリンー5ーオン核(例 えば、2ープロピルメルカプトー2ーイミダゾリンー5 ーオン等)、フランー5ーオン核、4ーヒドロキシー2 (1H)ーピリジノン核(例えば、Nーメチルー4ーヒ ドロキシー2(1H)ーピリジノン、Nーメチルー4ー ヒドロキシー2(1H)ーキノリノン、N-ブチルー4 ーヒドロキシー2(1H)ーキノリノン等)、4ーヒド 10 ロキシー2Hーピランー2ーオン核(例えば、4ーヒド ロキシクマリン等)、チオインドキシル核(例えば、5 ーメチルチオインドキシル等)等が挙げられ、これらの 酸性核はさらに置換基を有してもよい。

【0033】一般式(II)及び(III)において、Xは 酸素原子、硫黄原子又は=NR4を表し、R4は水素原子 又は一価の非金属原子団を表す。R4としては、具体的 には、上記R¹及びR²で述べたと同様のものを挙げるこ とができる。

【0034】次に、一般式 (II) 及び (III) における Yについて説明する。Yは上述のT又は窒素原子およ び、隣接炭素原子と共同して、複素環を形成するのに必 要な非金属原子団を表す。この様な複素環としては5、 6、7員の含窒素又は含硫黄複素環が挙げられ、好まし くは5、6員の複素環がよい。

【OO35】含窒素複素環の例としては、L. G. Brooker et al., J. Am. Chem. Soc., 73, 5326-5358 (1951). 及び参考 文献に記載されるメロシアニン色素類における塩基性核 を構成するものとして知られるものをいずれも好適に用 いることができる。具体例としては、チアゾール類(例 30 えば、チアゾール、4ーメチルチアゾール、4一フェニ ルチアゾール、5-メチルチアゾール、5-フェニルチ アゾール、4, 5ージメチルチアゾール、4, 5ージフ ェニルチアゾール、4, 5ージ(pーメトキシフェニル チアゾール)、4ー(2ーチエニル)チアゾール、 等)、ベンゾチアゾール類(例えば、ベンゾチアゾー ル、4-クロロベンゾチアゾール、5-クロロベンゾチ アゾール、6-クロロペンゾチアゾール、7-クロロベ ンゾチアゾール、4ーメチルペンゾチアゾール、5ーメ チルペンゾチアゾール、6-メチルペンゾチアゾール、 **5ープロモベンゾチアゾール、4ーフェニルベンゾチア** ゾール、5-フェニルベンゾチアゾール、4-メトキシ ペンゾチアゾール、5 - メトキシペンゾチアゾール、6 ーメトキシベンゾチアゾール、5-ヨードベンゾチアゾ ール、6-ヨードベンゾチアゾール、4-エトキシベン ゾチアゾール、5-エトキシベンゾチアゾール、テトラ ヒドロベンゾチアゾール、5,6-ジメトキシベンゾチ アゾール、5,6-ジオキシメチレンベンゾチアゾー ル、5-ヒドロキシベンゾチアゾール、6-ヒドロキシ ベンゾチアゾール、6 ージメチルアミノベンゾチアゾー 50 ピリジン(例えば、ピリジン等) 等を挙げることができ

ル、5-エトキシカルボニルベンゾチアゾール、等)、 ナフトチアゾール類(例えば、ナフト[1, 2]チアゾ ール、ナフト[2, 1] チアゾール、5ーメトキシナフ ト[2, 1]チアゾール、5ーエトキシナフト[2, 1] チアゾール、8ーメトキシナフト [1, 2] チアゾ ール、フーメトキシナフト[1, 2] チアゾール、 等)、チアナフテノー7'、6'、4、5ーチアゾール 類 (例えば、4' ーメトキシチアナフテノー7'. 6′, 4, 5ーチアゾール、等)、オキサゾール類(例 えば、4-メチルオキサゾール、5-メチルオキサゾー ル、4ーフェニルオキサゾール、4,5ージフェニルオ キサゾール、4ーエチルオキサゾール、4.5ージメチ ルオキサゾール、5-フェニルオキサゾール等)、ベン ゾオキサゾール類(ベンゾオキサゾール、5-クロロベ ンゾオキサゾール、5-メチルペンゾオキサゾール、5ー フェニルベンゾオキサゾール、6-メチルベンゾオキサ ゾール、5,6ージメチルペンゾオキサゾール、4,6 ージメチルペンゾオキサゾール、6-メトキシペンゾオ キサゾール、5-メトキシベンゾオキサゾール、4-エ 20 トキシベンゾオキサゾール、5ークロロベンゾオキサゾ ール、6ーメトキシベンゾオキサゾール、5ーヒドロキ シベンゾオキサゾール、6-ヒドロキシベンゾオキサゾ ール、等)、ナフトオキサゾール類(例えば、ナフト **[1,2]オキサゾール、ナフト[2,1]オキサゾー** ル、等)、セレナゾール類(例えば、4ーメチルセレナー ゾール、4-フェニルセレナゾール、等)、ベンゾセレ ナゾール類(例えば、ペンゾセレナゾール、5-クロロ ベンゾセレナゾール、5 - メトキシベンゾセレナゾー ル、5ーヒドロキシベンゾセレナゾール、テトラヒドロ ベンゾセレナゾール、等)、ナフトセレナゾール類(例 えば、ナフト[1, 2]セレナゾール、ナフト[2, 1] セレナゾール、等)、チアゾリン類(例えば、チア ゾリン、4-メチルチアゾリン、等)、2-キノリン類 (例えば、キノリン、3-メチルキノリン、5-メチル キノリン、7ーメチルキノリン、8ーメチルキノリン、 6-クロロキノリン、8-クロロキノリン、6-メトキ シキノリン、6ーエトキシキノリン、6ーヒドロキシキ ノリン、8-ヒドロキシキノリン、等)、4-キノリン 類(例えば、キノリン、6-メトキシキノリン、7-メ チルキノリン、8-メチルキノリン、等)、1-イソキ ノリン類(例えば、イソキノリン、3,4-ジヒドロイ ソキノリン、等)、3ーイソキノリン類(例えば、イソ キノリン等)、ベンズイミダゾール類(例えば、1,3 ージエチルベンズイミダゾール、1-エチルー3-フェ ニルベンズイミダゾール、等)、3,3ージアルキルイ ンドレニン類(例えば、3,3ージメチルインドレニ ン、3,3,5,-トリメチルインドレニン、3,3, フ,ートリメチルインドレニン、等)、2ーピリジン類 (例えば、ピリジン、5-メチルピリジン、等)、4る。

【0036】また、含硫黄複素環の例としては、例えば、特開平3-296759記載の色素類におけるジチオール部分構造を挙げることができる。ジチオールの具体例としては、ベンゾジチオール類(例えば、ベンゾジチオール、5-t-ブチルベンゾジチオール、第)、ナフトジチオール類(例えば、ナフト [1, 2] ジチオール、ナフト [2, 1] ジチオール、等)、ジチオール類(例えば、4, 5-ジメチルジチオール類、4-フェニルジチオール類、4-メ 10トキシカルボニルジチオール類、4, 5-ジメトキシカルボニルベンゾジチオール類、4, 5-ジメトキシカルボニルベンゾジチオール類、4, 5-ジトリフルオロメチルジチオール、4, 5-ジシアノジチオール、4-メトキシカルボニルメチルジチオール、4-カルボキシメチルジチオール、等)等を挙げることができる。

【0037】以上に述べた一般式(II)及び(III)で表される増感色素の内、上記一般式(IV)、(V)および(VI)で表される構造を有する色素が、硬調で高感度であり、また、本発明の現像液と組み合わせたときに現

(C-1)

像カスの発生を更に抑制するため、好ましい。

【0038】上記式 (IV) ~ (VI) において、R⁵~R ¹⁴ がそれぞれ表す非金属原子団及びR⁷とR⁸又はR¹¹ と R¹² が互いに結合して形成することができる色素の酸性 核としては、上記R¹及びR²で述べたと同様のものを挙げることができる。また、一般式 (VI) においてBが表す置換基を有していてもよい芳香族環としては、上記R³で述べた置換基を有していてもよいアリール基と同様のものを挙げることができる。また、Bが表す置換基を有していてもよいヘテロ環としては、上記R³で挙げたヘテロアリールと同様のものを挙げることができる。

【0039】以下に、本発明の増感色素の例を、より具体的な記述として、化学構造式(C-1)~(C-67)、(D-1)~(D-37)および(E-1)~(E-39)で示すが、本発明の増感色素は上述の構造用件を満たすものをいずれも好適に使用でき、本発明は、以下の化学構造式によって制限を受けるものではない。

[0040]

'【化5】

(C-2)

【化7】

[0042]

[0043]

[0044]

[0045]

[0046]

[0047]

[0048]

[0049]

[0050]

(E-9)
$$O \longrightarrow O \longrightarrow N \longrightarrow S$$

$$O \longrightarrow N$$

[0051]

[0052]

【0054】本発明の式(II)から式(VI)で示される

容易に合成できる。より具体的な合成法を以下に示す。 例えば、一般式(II)で表される増感色素は、特開平2 -244050号や特公平6-97339号を参照して 合成することができる。一般式(III)及び(VI)で示 される色素は特公平2-30321号を参照して合成できる。 また、一般式(IV)及び(V)で表される増感色素は、 F. M. ヘイマーら著、「ザ・シアニン・ダイズ・アン ド・リレィテッド・コンパウンズ」(F.M. Hameret al., "The Cyanine Dyes and Related Compounds")第51 1~611頁(1964年)に配成された方法、KAI ARNE J 10 ENSEN およびLARS HENRIKSENらがACTA CHEMICA SCANDIN AVICA 22巻1107~1128頁(1968年)に記録した方法、特 登第2552550などを参照して合成することができ る。

【〇〇55】本発明の増感色素に関しては、さらに、感 光層の特性を改良するための様々な化学修飾を行うこと も可能である。例えば、増感色素と、付加重合性化合物 **樽造(例えば、アクリロイル基やメタクリロイル基)と** を、共有結合、イオン結合、水聚結合等の方法により結 合させる寧で、露光膜の髙強度化や、露光後の膜からの 色素の不要な析出抑制を行う尊ができる。また、増感色 **素と後述のチタノセン化合物やその他のラジカル発生パ** ート(例えば、ハロゲン化アルキル、オニウム、過酸化 物、ビイミダゾール、オニウム、ビイミダゾール等の還 元分解性部位や、ボレート、アミン、トリメチルシリル メチル、カルボキシメチル、カルボニル、イミン等の酸 化解裂性部位)との結合により、特に開始系の濃度の低 い状態での感光性を著しく髙める事ができる。さらに、 本感光層の好ましい使用様態である、(アルカリ)水系 現像液への処理適性を髙める目的に対しては、親水性部 30 位(カルボキシル基並びにそのエステル、スルホン酸基 並びにそのエステル、エチレンオキサイド基等の酸基も しくは極性基)の導入が有効である。特にエステル型の 親水性基は、感光層中では比較的疎水的樽造を有するた め相溶性に優れ、かつ、現像液中では、加水分解により 酸基を生成し、親水性が増大するという特徴を有する。 【0056】その他、例えば、感光層中での相溶性向 上、結晶析出抑制のために適宜置換基を導入する事がで きる。例えば、ある種の感光系では、アリール基やアリ ル基等の不飽和結合が相溶性向上に非常に有効である場 40 合があり、また、分岐アルキル樽造導入等の方法によ り、色素π平面間の立体障害を導入する寧で、結晶析出 が著しく抑制できる。また、ホスホン酸基やエポキシ 基、トリアルコキシシリル基等の導入により、金属や金 **属酸化物等の無機物への密碧性を向上させる箏ができ** る。そのほか、目的に応じ、増感色素のポリマー化等の

【0057】これらの増感色案の使用法に関しても、先 述の付加重合性化合物同様、感材の性能設計により任意

方法も利用できる。

とで、感光層への相溶性を髙める事ができる。増感色素 の選択は、感光性の他、使用する光源の発光波長でのモ ル吸光係数が重要な因子である。モル吸光係数の大きな 色素を使用する事により、色素の添加量は比較的少なく できるので、経済的であり、かつ感光層の膜物性の点か らも有利である。感光層の感光性、解像度や、露光膜の 物性は光源波長での吸光度に大きな影響を受けるので、 これらを考慮して増感色素の添加量を適宜選択する。例 えば、吸光度が 0. 1以下の低い領域では感度が低下す る。また、ハレーションの影響により低解像度となる。 但し、例えば5μm以上の厚い膜を硬化せしめる目的に 対しては、この様な低い吸光度の方がかえって硬化度を あげられる場合もある。また、吸光度が3以上の様な髙 い領域では、感光層表面で大部分の光が吸収され、より 内部での硬化が阻害され、例えば印刷版として使用した 場合には膜強度、基板密着性の不十分なものとなる。比 較的薄い膜厚で使用する平版印刷版としての使用に際し ては、増感色素の添加量は、感光層の吸光度が0. 1か ら1.5の範囲、好ましくは0.25から1の範囲とな るように設定するのが好ましい。平版印刷版として利用 する場合には、これは、通常、感光層成分100重量部 に対し、0.05~30重量部、好ましくは0.1~2 ○重畳部、さらに好ましくは○. 2~10重昼部の笕囲 である。

【0058】本発明に使用される感光性平版印刷版の感 光層に含有される光重合開始剤としては、使用する光源 の波長により、特許、文献等で公知である穏々の光開始 剤、あるいは2種以上の光開始剤の併用系(光開始系) を適宜選択して使用することができる。

【0059】例えば、染料とアミンの複合開始系(特公) 昭44 - 20189号)、ヘキサアリールビイミダゾール類 (特公昭47 - 2528号、特開昭54 - 155292号、特開昭59 -140203号、特開平10 - 36354号等)、環状シスーα―ジ カルボニル化合物(特開昭48 - 84183号等)、トリアジ ン化合物(特開昭54 - 151024号等)、有機化酸化物(特 開昭59 - 1504号、特開昭59 - 140203号、特開昭59 - 1893 40号、特開昭62 - 174203号、特公昭62 - 1641号、米国特 許第4766055号等)、活性ハロゲン(特開昭63 - 258903 号、特開平2 - 63054号等)、ボレート化合物(特開昭62 - 143044号、特開平1-229003号、特開平9 - 188685号、 特開平9 - 188686号、特開平9 - 188710号等)およびチタ ノセン化合物(特開昭63 - 221110号、特開平4 - 221958 号、特開平4 - 219756号、特開平6 - 295061号、特開平8 - 334897号等)等を挙げることが出来る。

【0060】さらに、本発明で用いる光賦合開始剤に必 要に応じてアミン化合物、チオール化合物などの助剤を 加えても良く、これらの水緊供与性化合物を加えること によってさらに光重合開始能力を髙めることができる。 これらの光重合開始剤の使用且は、エチレン性不飽和化 に設定できる。例えば、増感色素を2種以上併用するこ 50 合物100重量部に対し、0.05~100重量部、好 ましくは〇. 1~70重量部、更に好ましくは〇. 2~ 50重量部の範囲で用いることができる。

【0061】b)付加重合可能なエチレン製不飽和二重 結合を有する化合物

付加重合可能なエチレン性二重結合を含む化合物は、末 端エチレン性不飽和結合を少なくとも1個、好ましくは 2個以上有する化合物の中から任意に選択することがで きる。例えばモノマー、プレポリマー、すなわち2量 体、3量体およびオリゴマー、またはそれらの混合物な らびにそれらの共重合体などの化学的形態をもつもので 10 ある。モノマーおよびその共重合体の例としては、不飽 和カルボン酸(例えば、アクリル酸、メタクリル酸、イ タコン酸、クロトン酸、イソクロトン酸、マレイン酸な ど)と脂肪族多価アルコール化合物とのエステル、不飽 和カルボン酸と脂肪族多価アミン化合物とのアミド等が 挙げられる。

【0062】脂肪族多価アルコール化合物と不飽和カル ボン酸とのエステルのモノマーの具体例としては、アク リル酸エステルとして、エチレングリコールジアクリレ ート、トリエチレングリコールジアクリレート、1.320 ーブタンジオールジアクリレート、テトラメチレングリ コールジアクリレート、プロピレングリコールジアクリ レート、ネオペンチルグリコールジアクリレート、トリ メチロールプロパントリアクリレート、トリメチロール プロパントリ(アクリロイルオキシプロピル)エーテ ル、トリメチロールエタントリアクリレート、ヘキサン ジオールジアクリレート、1,4-シクロヘキサンジオ ールジアクリレート、テトラエチレングリコールジアク リレート、ペンタエリスリトールジアクリレート、ペン - タエリスリトールトリアクリレート、ペンタエリスリト 30 ールテトラアクリレート、ジペンタエリスリトールジア クリレート、ジペンタエリスリトールペンタアクリレー ト、ジペンタエリスリトールヘキサアクリレート、ソル ビトールトリアクリレート、ソルビトールテトラアクリ レート、ソルビトールペンタアクリレート、ソルビトー ルヘキサアクリレート、トリ(アクリロイルオキシエチ ル)イソシアヌレート、ポリエステルアクリレートオリ 「ゴマー等がある。

【0063】メタクリル酸エステルとしては、テトラメ チレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリ 40 コールジメタクリレート、ネオペンチルグリコールジメ タクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレ ート、トリメチロールエタントリメタクリレート、エチ レングリコールジメタクリレート、1,3ーブタンジオ

 $CH_2 = C(R^{21}) COOCH_2 CH(R^{22}) OH$

【**0067】(ただし、R²¹ およびR²² はH又はCH**3 を示す。)

【0068】また、特開昭51-37193号、特公平 2-32293号に記載されているようなウレタンアク リレート類、特開昭48-64183号、特公昭49- 50 を挙げることができる。さらに日本接着協会誌vol.

ールジメタクリレート、ヘキサンジオールジメタクリレ ート、ペンタエリスリトールジメタクリレート、ペンタ エリスリトールトリメタクリレート、ペンタエリスリト ールテトラメタクリレート、ジペンタエリスリトールジ メタクリレート、ジペンタエリスリトールヘキサメタク リレート、ジペンタエリスリトールペンタメタアクリレ ート、ソルビトールトリメタクリレート、ソルビトール テトラメタクリレート、ビス [p-(3-メタクリルオ キシー2-ヒドロキシプロポキシ)フェニル〕ジメチル メタン、ビスー〔pー(メタクリルオキシエトキシ)フ・ ェニル〕ジメチルメタン等がある。

【0064】イタコン酸エステルとしては、エチレング リコールジイタコネート、プロピレングリコールジイタ コネート、1,3ーブタンジオールジイタコネート、 1, 4-ブタンジオールジイタコネート、テトラメチレ ングリコールジイタコネート、ペンタエリスリトールジ イタコネート、ソルビトールテトライタコネート等があ る。クロトン酸エステルとしては、エチレングリコール ジクロトネート、テトラメチレングリコールジクロトネ ート、ペンタエリスリトールジクロトネート、ソルビト ールテトラジクロトネート等がある。イソクロトン酸エ ステルとしては、エチレングリコールジイソクロトネー ト、ペンタエリスリトールジイソクロトネート、ソルビ トールテトライソクロトネート等がある。マレイン酸エ ステルとしては、エチレングリコールジマレート、トリ エチレングリコールジマレート、ペンタエリスリトール ジマレート、ソルビトールテトラマレート等がある。さ らに、前述のエステルモノマーの混合物も挙げることが できる。

【0065】また、脂肪族多価アミン化合物と不飽和カ ルボン酸とのアミドのモノマーの具体例としては、メチ レンビスーアクリルアミド、メチレンビスーメタクリル アミド、1.6-ヘキサメチレンピスーアクリルアミ ド、1.6-ヘキサメチレンビスーメタクリルアミド、 ジエチレントリアミントリスアクリルアミド、キシリレ ンビスアクリルアミド、キシリレンビスメタクリルアミ ド等がある。その他の例としては、特公昭48-417 08号公報中に記載されている、1分子中に2個以上の イソシアネート基を有するポリイソシアネート化合物 に、下記の一般式(A)で示される水酸基を含有するビ ニルモノマーを付加せしめた1分子中に2個以上の重合 性ビニル基を含有するビニルウレタン化合物等が挙げら れる。

[0066]

(A)

43191号、特公昭52-30490号各公報に記載 されているようなポリエステルアクリレート類、エポキ シ樹脂と(メタ)アクリル酸を反応させたエポキシアク リレート類等の多官能のアクリレートやメタクリレート 20、No. 7、300~308ページ(1984年) に光硬化性モノマーおよびオリゴマーとして紹介されているものも使用することができる。なお、これらの使用 量は、全成分に対して5~70重量%(以下%と略称する。)、好ましくは10~50%である。

【0069】c) アルカリ水溶液に可溶又は膨潤性の高分子重合体

本発明に使用される感光性平版印刷版の感光層に含有されるアルカリ水に可溶性又は膨潤性を有する高分子重合体は、該組成物の皮膜形成剤としてだけでなく、アルカ 10 リ水現像剤の用途に応じて選択使用される。有機高分子重合体は、例えば、水可溶性有機高分子重合体を用いると水現像が可能になる。この様な有機高分子重合体としては、側鎖にカルボン酸基を有する付加重合体、例えば特開昭59-44615号、特公昭54-25957号、特公昭58-12577号、特公昭54-25957号、特開昭59-71048号に記域されているもの、すなわち、メタクリル酸共重合体、アクリル酸共重合体、イタコン酸共重合体、クロトン酸共重合体、マレ 20 イン酸共重合体、部分エステル化マレイン酸共量合体等がある。

【0070】また同様に、側鎖にカルボン酸基を有する 酸性セルロース誘導体がある。この外に水酸基を有する 付加重合体に環状酸無水物を付加させたものなどが有用 である。特にこれらの中で〔ベンジル(メタ)アクリレ ート/(メタ)アクリル酸/必要に応じてその他の付加 **重合性ビニルモノマー**] 共**重合体及び**[アリル(メタ) アクリレート(メタ)アクリル酸/必要に応じてその他 の付加重合性ビニルモノマー〕共重合体が好適である。 この他に水溶性有機髙分子として、ポリピニルピロリド ンやポリエチレンオキサイド等が有用である。また硬化 皮膜の強度を上げるためにアルコール可溶性ポリアミド や2, 2ービスー(4ーヒドロキシフェニル)ープロパ ンとエピクロロヒドリンのポリエーテル等も有用であ る。また特公平7-120040号、特公平7-120 041号、特公平7-120042号、特公平8-12 424号、特開昭63-287944号、特開昭63-287947号、特開平1-271741号、特開平1 1-352691号に記成のポリウレタン樹脂も本発明 40 mm 40 の用途には有用である。

【0071】これら高分子望合体は側鎖にラジカル反応性基を導入することにより硬化皮膜の強度を向上させることができる。付加重合反応し得る官能基としてエチレン性不飽和結合基、アミノ基、エポキシ基等が、又光照射によりラジカルになり得る官能基としては、メルカプト基、チオール基、ハロゲン原子、トリアジン構造、オニウム塩構造等が、又極性基としてカルボキシル基、イミド基等が挙げられる。上記付加重合反応し得る官能基としては、アクリル基、メタクリル基、アリル基、スチ 50

リル基などエチレン性不飽和結合基が特に好ましいが、 又アミノ基、ヒドロキシ基、ホスホン酸基、燐酸基、カルバモイル基、イソシアネート基、ウレイド基、ウレイレン基、スルフォン酸基、アンモニオ基から選ばれる官能基も有用である。組成物の現像性を維持するため、本発明の高分子重合体は適当な分子昼、酸価を有することが好ましい。前述の現像液で現像させるため、重量平均分子量が5000から30万で、酸価0.2~5.0meq/gの高分子重合体を使用することが好ましい。

【0072】これらの有機高分子重合体は全組成中に任意な量を混和させることができる。しかし90重量%を超える場合には、形成される画像強度等の点で好ましい結果を与えない。好ましくは10~90%、より好ましくは30~80%である。また光重合可能なエチレン性不飽和化合物と有機高分子重合体は、重量比で1/9~9/1の範囲とするのが好ましい。より好ましい範囲は2/8~8/2であり、更に好ましくは3/7~7/3である。

【0073】また本発明においては、以上の基本成分の 他に、感光層用の感光性組成物の製造中あるいは保存中 において重合可能なエチレン性不飽和化合物の不要な熱 **重合を阻止するために、少量の熱重合禁止剤を添加する** ことが望ましい。適当な熱重合禁止剤としては、ハイド ロキノン、pーメトキシフェノール、ジーtーブチルー pークレゾール、ピロガロール、tーブチルカテコー ル、ペンゾキノン、4,4'ーチオビス(3ーメチルー 6-t-ブチルフェノール)、2, 2'ーメチレンビス **(4-メチルー6-t-ブチルフェノール)、N-ニト** ロソフェニルヒドロキシルアミン第一セリウム塩、Nー ニトロソフェニルヒドロキシルアミンアルミニウム塩等 が挙げられる。熱重合禁止剤の添加量は、全組成物の重 **昼に対して約0.01%~約5%が好ましい。また必要** に応じて、酸素による重合阻害を防止するためにベヘン 酸やベヘン酸アミドのような髙級脂肪酸誘導体等を添加 して、塗布後の乾燥の過程で感光層の衰面に偏在させて もよい。高級脂肪酸誘導体の添加且は、全組成物の約 0. 5%~約10%が好ましい。

【0074】更に感光層の着色を目的として、着色剤を添加してもよい。着色剤としては、例えば、フタロシアニン系顔料(C. I. Pigment Blue 15:3.15:4、15:6など)、アゾ系顔料、カーボンブラック、酸化チタンなどの顔料、エチルバイオレット、クリスタルバイオレット、アゾ染料、アントラキノン系染料、シアニン系染料がある。染料および顔料の添加量は全感光層固形分の約0.5%~約20%が好ましい。加えて、硬化皮膜の物性を改良するために、無機充填剤やジオクチルフタレート、ジメチルフタレート、トリクレジルホスフェート等の可塑剤等の添加剤を加えてもよい。これらの添加量は全感光層固形分の10%以下が好ましい。

【0075】上記感光層を後述の支持体上に塗布する際 には、感光層用組成物を種々の有機溶剤に溶かして使用 に供される。ここで使用する溶媒としては、アセトン、 メチルエチルケトン、シクロヘキサン、酢酸エチル、エ チレンジクロライド、テトラヒドロフラン、トルエン、 エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリ コールモノエチルエーテル、エチレングリコールジメチ ルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテ ル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、アセチ ルアセトン、シクロヘキサノン、ジアセトンアルコー ル、エチレングリコールモノメチルエーテルアセテー ト、エチレングリコールエチルエーテルアセテート、エ チレングリコールモノイソプロピルエーテル、エチレン グリコールモノブチルエーテルアセテート、3-メトキ シプロパノール、メトキシメトキシエタノール、ジエチ レングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコ ールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールジメチ ルエーテル、ジエチレングリコールジエチルエーテル、 プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、 プロピレングリコールモノエチルエーテルアセテート、 3ーメトキシプロピルアセテート、N, Nージメチルホ ルムアミド、ジメチルスルホキシド、ァーブチロラクト ン、乳酸メチル、乳酸エチルなどがある。これらの溶媒 は、単独あるいは混合して使用することができる。そし て、塗布溶液中の固形分の温度は、1~50重量%が適 当である。

【0076】前記光望合性感光層用組成物には、塗布面質を向上するために界面活性剤を添加することができる。その被ឱ量は乾燥後の望且で約 $0.1g/m^2\sim$ 約 $10g/m^2$ の範囲が適当である。より好ましくは $0.3\sim5g/m^2$ である。更に好ましくは $0.5\sim3g/m^2$ である。

【0077】[感光層酸価]なお、本発明でいう感光層 酸価とは、感光性平版印刷版の支持体上に塗設されてい る感光性組成物(感光層の上に塗設されるオーバーコー ト層、例えば、酸素遮断層は含まない)の層、1gあた りに含有されるpKa9以下の酸の等且である。実験的に は感光層を水酸化ナトリウム水溶液により直接、滴定し て求めることができるが、感光性組成物中のpKa9以下 の酸基を有する化合物の含有量から計算により求めるこ 40 ともできる。具体的に感光層酸価を変える方法として は、感光層成分である架橋剤モノマー/酸基を有するバ インダーポリマー(線状髙分子)の含有比の変更および 酸基の少ない低酸価バインダーポリマーの使用などが考 えられる。低酸価バインダーポリマーとしては、酸価 5 m e q / g以下が好ましい。より好ましくは 1. 2meq/g以下である。本発明の感光層の感光層酸価 は1. Ome q/gであることが好ましい。酸価O. 2 〇~0.60mea/gの感光層を有する平版印刷版に 適用する方が効果的である。さらに画像形成性の点でよ 50 り好ましくは 0.30~0.50me q/gの感光層を 有するものである。

【0078】(支持体) 本発明で用いられる感光性平版 印刷版の支持体としては、寸度的に安定な板状物であれば、特に限定されないが、アルミニウム支持体が好適である。アルミニウム支持体は、寸度的に安定なアルミニウムを主成分とするアルミニウムおよびアルミニウム合 有(例えばケイ聚、銅、マンガン、マグネシウム、クロム、亜鉛、鉛、ビスマス、ニッケルなどの金属とアルミニウムとの合金)合金、またはアルミニウムまたはアルミニウム合金がラミネートもしくは蒸着されたプラスチックフィルムまたは紙の中から選ばれる。さらに特公昭48-18327号に記載の様なポリエチレンテレフタレートフィルム上にアルミニウムシートが結合された複合体シートでもかまわない。このアルミニウム支持体には、適宜後述の基板表面処理が施される。

【0079】(砂目立て処理)砂目立て処理方法は、特開昭56-28893号に開示されているような機械的砂目立て、化学的エッチング、電解グレインなどがある。さらに塩酸または硝酸電解液中で電気化学的に砂目立てする電気化学的砂目立て方法、及びアルミニウム衰面を金属ワイヤーでひっかくワイヤーブラシグレイン法、研磨球と研磨剤でアルミニウム衰面を砂目立でするボールグレイン法、ナイロンブラシと研磨剤で衰面を砂目立てするブラシグレイン法のような機械的砂目立て法を用いることができ、上記砂目立て方法を単独あるいは組み合わせて用いることもできる。

【0080】その中でも本発明に有用に使用される表面 粗さを作る方法は、塩酸または硝酸電解液中で化学的に 砂目立てする電気化学的方法であり、適する電流密度は **100C/dm²~400C/dm²の**笕囲である。さら に具体的には、0.1~50%の塩酸または硝酸を含む 電解液中、温度20~100℃、時間1秒~30分、電 流密度 100C/dm²~400C/dm²の条件で電解 を行うことが好ましい。このように砂目立て処理したア ルミニウム支持体は、酸またはアルカリにより化学的に エッチングされる。酸をエッチング剤として用いる場合 は、微細樹造を破壊するのに時間がかがり、工業的に本 発明を適用するに際しては不利であるが、アルカリをエ ッチング剤として用いることにより改善できる。本発明 において好適に用いられるアルカリ剤は、苛性ソーダ、 炭酸ソーダ、アルミン酸ソーダ、メタケイ酸ソーダ、リ ン酸ソーダ、水酸化カリウム、水酸化リチウム等を用 い、浪度と温度の好ましい笕囲はそれぞれ1~50%、 20~100℃であり。AIの溶解且が5~20g/m ³となるような条件が好ましい。

【 O O 8 1 】 エッチングのあと表面に残留する汚れ(スマット)を除去するために酸洗いが行われる。用いられる酸は硝酸、硫酸、リン酸、クロム酸、フッ酸、ホウフッ化水素酸等が用いられる。特に電気化学的粗面化処理

後のスマット除去処理方法としては、好ましくは特開昭 53-12739号公報に記載されているような50~90℃の温度の15~65重量%の硫酸と接触させる方法及び特公昭48-28123号公報に記載されているアルカリエッチングする方法が挙げられる。なお、本発明で有効に用いられるAI支持体の表面粗さは(Ra)は0.3~0.7μmである。

【0082】(陽極酸化処理)以上のようにして処理されたアルミニウム支持体は、さらに陽極酸化処理が施される。陽極酸化処理はこの分野で従来より行われている 10方法で行うことができる。具体的には、硫酸、リン酸、クロム酸、シュウ酸、スルファミン酸、ベンゼンスルフォン酸等あるいはこれらの二種以上を組み合わせて水溶液または非水溶液中でアルミニウムに直流または交流を流すとアルミニウム支持体表面に陽極酸化皮膜を形成することができる。陽極酸化処理の条件は使用される電解液によって種々変化するので一概に決定され得ないが、一般的には電解液の浪度が1~80%、液温5~70℃、電流密度0.5~60アンペア/dm²、電圧1~100∨、電解時間10~100秒の範囲が適当である。

【0083】これらの陽極酸化処理のうちでも特に英国 特許第1、412、768号明細印に配載されている、 硫酸中で髙電流密度で陽極酸化する方法及び米国特許第 電解浴として陽極酸化する方法が好ましい。本発明にお いては、陽極酸化皮膜は1~10g/m²であることが 好ましく、1g/m²以下であると版に傷が入りやす く、10g/m²以上は製造に多大な電力が必要とな り、経済的に不利である。好ましくは、1.5~7g/ 30 m^2 である。更に好ましくは、 $2\sim 5 g/g^2$ である。更 に、本発明においては、砂目立て処理及び陽極酸化後、 アルミニウム支持体に封孔処理を施してもかまわない。 かかる封孔処理は、熱水及び無機塩または有機塩を含む 熱水溶液への基板の浸漬ならびに水蒸気浴などによって 行われる。またこのアルミニウム支持体にはアルカリ金 **園珪酸塩によるシリケート処理以外の処理、たとえば弗** 化ジルコニウム酸カリウム、燐酸塩等の水溶液への浸漬 処理などの表面処理がなされてもかまわない。

【0084】また、本発明の感光性平版印刷版の支持体 40には、前記アルミニウム支持体の他に、寸度的に安定な以下の板状物も好適に用いられる。例えば、紙、プラスチック(例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン等)がラミネートされた紙、金属板(例えば、亜鉛、銅等)、プラスチックフィルム(例えば、二酢酸セルロース、三酢酸セルロース、プロピオン酸セルロース、酪酸セルロース、酢酸酪酸セルロース、硝酸セルロース、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリカーボネート、ポリエチレン、ポリコロピレン、ポリカーボネート、ポリビニルアセタール等)、上記の如き金属がラミネート若 50

しくは蒸着された紙またはプラスチックフィルム等が挙 げられる。

【0085】また、これらの支持体に対しては、その支持体に応じた表面親水化処理を行うことも好ましい。表面親水化処理には、エッチングや酸化、還元、ゾルーゲルコーティングなどの化学反応による処理や、支持体表面に吸着するような特定の化合物をコーティングすること等が挙げられる。例えば、陽極酸化アルミニウム支持体の場合には、特に燐系の酸原子団を有する有機化合物(燐酸、ホスホン酸、ホスフィン酸)が好適に使用される。上記の支持体上に、前述の感光層を形成することで、本発明の感光性平版印刷版が製造されるが、感光層を塗設する前に必要に応じて有機または無機の下塗り層が設けられてもかまわない。

【0086】(酸素遮断性保護層)本発明の感光性平版 印刷版は、その光重合性感光層の上に水溶性ビニル重合 体を主成分とする酸素遮断性保護層を有していてもよ い。酸素遮断性保護層に含まれる水溶性ビニル重合体と しては、ポリビニルアルコール、およびその部分エステ ル、エーテル、およびアセタール、またはそれらに必要 な水溶性を有せしめるような実質的量の未置換ビニルア ルコール単位を含有するその共重合体が挙げられる。ポ リビニルアルコールとしては、71~100%加水分解 され、重合度が300~2400の笕囲のものが挙げら れる。具体的には、株式会社クラレ製PVA-105、 PVA-110、PVA-117、PVA-117H、 PVA-120, PVA-124, PVA-124H, PVA-CS, PVA-CST, PVA-HC, PVA -203、PVA-204、PVA-205、PVA-210, PVA-217, PVA-220, PVA-2 24、PVA-217EE、PVA-220、PVA-224、PVA-217EE、PVA-217E、PV A-220E, PVA-224E, PVA-405, P VA-420、PVA-613、L-8等が挙げられ る。上記の共重合体としては、88~100%加水分解 されたポリビニルアセテートクロロアセテートまたはプ ロピオネート、ポリビニルホルマールおよびポリビニル アセタールおよびそれらの共重合体が挙げられる。その 他有用な重合体としては、ポリビニルピロリドン、ゼラ チンおよびアラビアゴム等が挙げられ、これらは単独ま たは、併用して用いても良い。

【0087】この酸素遮断性保護層を塗布する際用いる溶媒としては、純水が好ましいが、メタノール、エタノールなどのアルコール類、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類を純水と混合しても良い。そして塗布溶液中の固形分の浪度は1~20里型%が適当である。この酸素遮断性保護層にはさらに塗布性を向上させるための界面活性剤、皮膜の物性を改良するための水溶性の可塑剤等の公知の添加剤を加えても良い。水溶性の可塑剤としては、たとえばプロピオンアミド、シクロヘキサ

ンジオール、グリセリン、ソルビトール等がある。ま た、水溶性の(メタ)アクリル系ポリマーなどを添加し ても良い。その被忍且は、乾繰後の重且で約0.1g/ m^2 ~約15g $/m^2$ の範囲が適当である。より好ましく は1. 0g/m²~約5. 0g/m²である。

【〇〇88】 [製版プロセス] 次いで、本発明の製版プ ロセスについて説明する。本発明の感光性平版印刷版の 製版プロセスとしては、必要に応じ、露光前、露光中、 露光から現像までの間に、全面を加熱しても良い。この ような加熱により、感光層中の画像形成反応が促進さ れ、感度や耐刷性の向上や、感度の安定化といった利点 が生じ得る。さらに、画像強度・耐刷性の向上を目的と して、現像後の画像に対し、全面後加熱もしくは、全面 **露光を行うことも有効である。通常現像前の加熱は15** О℃以下の穏和な条件で行うことが好ましい。温度が高 すぎると、非画像部までがかぶってしまう等の問題を生 じる。現像後の加熱には非常に強い条件を利用する。通 常は200~500℃の範囲である。温度が低いと十分 な画像強化作用が得られず、髙すぎる場合には支持体の 劣化、画像部の熱分解といった問題を生じる。

【0089】本発明の感光性平版印刷版の露光方法は、 公知の方法を制限なく用いることができる。光源として はレーザが好ましく。例えば、350~450nmの波良 の入手可能なレーザー光源としては以下のものを利用す ることができる。ガスレーザーとして、Arイオンレー ザー(364nm、351nm、10m∀~1W)、Krイオ ンレーザー (356nm, 351nm, 10mW~1W)、H e-Cdレーザー (441nm, 325nm, 1mW~100 mW)、固体レーザーとして、Nd:YAG(YVO4) とSHG結晶×2回の組み合わせ(355mm、5mV~1 30 W)、Cr:LiSAFとSHG結晶の組み合わせ(4) **3 Onm, 1 OmW) 、半導体レーザー系として、KN b O** 3、リング共振器(430nm,30mW)、導波型波長変 換素子とAIGaAs、InGaAs半導体の組み合わ せ(380nm~450nm、5mW~100mW)、導波型 波長変換案子とAIGaInP、AIGaAs半導体の 組み合わせ(300m~350m、5mW~100mW)、 AIGaIn N (350nm~450nm, 5mW~30m ₩)、その他、パルスレーザーとしてN2レーザー(33 7nm、パルス0.1~10m J)、XeF(351nm、 40 パルス10~250mJ)

【0090】特にこの中でAIGaInN半導体レーザ ー(市販 I n G a N 系半導体レーザー 4 0 0 ~ 4 1 0 n m、5~30mW)が波長特性、コストの面で好適である。

【0091】その他、450nm~700nmの入手可 能な光源としてはAr+レーザー(488nm)、YAG ーSHGレーザー(532nm)、He-Neレーザー (633nm)、He—Cdレーザー、赤色半導体レー ザー (650~690nm)、及び700nm~120 Onmの入手可能な光源としては半導体レーザ(800 50 Comput. Chem. 9,80(1988). 記贷の方法に基づき、既知

~850nm)、Nd-YAGレーザ(1064nm) が好適に利用できる。

【0092】その他、超髙圧、髙圧、中圧、低圧の各水 銀灯、ケミカルランプ、カーボンアーク灯、キセノン 灯、メタルハライド灯、紫外のレーザランプ(ArFエ キシマレーザー、KrFエキシマレーザーなど)、放射 線としては電子線、X線、イオンビーム、遠赤外線など も利用できるが、安価な点で上述の350nm以上のレ ーザー光源が好ましく、中でも、500nm以下に感光 域を有する感光性平版印刷版との組み合わせで黄色灯安 全性を付与可能な400~410mmのInGaN系半 導体レーザーが特に好ましい。

【0093】また、露光機槨は内面ドラム方式、外面ド ラム方式、フラットペッド方式等のいずれでもよい。ま た本発明の感光性平版印刷版の感光層成分は高い水溶性 のものを使用することで、中性の水や弱アルカリ水に可 溶とすることもできるが、このような樹成の感光性平版 印刷版は印刷機上に装填後、機上で露光ー現像といった 方式を行うこともできる。

20 【0094】また現像処理された感光性平版印刷版は、 特開昭54-8002号、同55-115045号、同 59-58431号等の各公報に記載されているよう に、水洗水、界面活性剤等を含有するリンス液、アラビ アガムや澱粉誘導体等を含む不感脂化液で後処理され る。本発明の感光性平版印刷版の後処理にはこれらの処 理を種々組み合わせて用いることができる。このような 処理によって得られた平版印刷版はオフセット印刷機に かけられ、多数枚の印刷に用いられる。

【0095】上述の感光性平板印刷版を以下に示す現像 液を用いて現像し、画像形成することにより、本発明に おける効果が奏される。

【0096】(現像液)現像液成分について詳細に説明 する。本発明の現像液は、下記一般式(I)で衰される 非イオン性化合物を含有する。

[0097] A-W (I)

【0098】式(I)中、AはA-HのlogPが1. 5以上の疎水性有機基を表し、WはWーHの I o g Pが 1.0未満の非イオン性の親水性有機基を疫す。

【0099】10gPとは、C. Hansch, A. Leo,"Substi tuent Constants for CorrelationAnalysis in Chemist ry and Biology", J. Wile&:Sons, 1979. 記録の疎水性 パ

ラメータとして一般的に使用されるものであり、目的と する分子(AーH及びWーH)のオクタノール/水2層 系に対して、各層に分配される割合から算出した平衡温 度比Pの対数として定義される。ここでは、一般式

(I)中のA,Wの各基を特定する指々として使用して おり、A、W各有機基に便宜的に水緊原子結合させた、 A-H、W-H樽造に対して、A.K.Ghose、et. al. J.

【0100】具体的には、構造としては、有機基A、Wは互いに異なり、上述のlogPを満足する、一価の有機残基を表す。より好ましくは、互いに同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子、置換基を有していても良く、かつ、不飽和結合を含んでいても良い炭化水素基、ヘテロ環基、ヒドロキシル基、置換オキシ基、メルカプト基、置換チオ基、アミノ基、置換アミノ基、置換カルボニル基、カルボキシラート基、スルホ基、スルホナト基、置換スルフィニル基、置換スルホニル基、ホスホノ基、置換ホスホノ基、ホスホナト基、置換ホスホナト基 10、シアノ基、ニトロ基を表す。

【0101】上記置換基を有していてもよく、かつ、不 飽和結合を含んでいても良い炭化水素基としては、アル キル基、置換アルキル基、アリール基、置換アリール 基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基及 び置換アルキニル基が挙げられる。

【 O 1 O 2 】 アルキル基としては炭素原子数が 1 から 2 O までの直鎖状、分岐状、または環状のアルキル基を挙げることができ、その具体例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、デシル基、ウシル基、ドデシル基、トリデシル基、インル基、ウンデシル基、ドデシル基、トリデシル基、イソプロピル基、イソプチル基、ェイコシル基、イソプロピル基、イソブチル基、ェーブチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、1ーメチルブチル基、イソペキシル基、2ーエチルヘキシル基、2ーメチルヘキシル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基、2ーノルボルニル基を挙げることができる。これらの中では、炭素原子数 1 から 1 2 までの分岐状、ならびに炭素原子数 5 から 1 0 までの環 30 状のアルキル基がより好ましい。

【0103】置換アルキル基は置換基とアルキレン基と の結合により構成され、置換基としては、水素を除く一 価の非金属原子団が用いられ、好ましい例としては、ハ ロゲン原子(一F、一Br、一CI、一I)、ヒドロキ シル基、アルコキシ基、アリーロキシ基、メルカプト 基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルキルジチオ 基、アリールジチオ基、アミノ基、N-アルキルアミノ 基、N、N-ジアルキルアミノ基、N-アリールアミノ 基、N, N-ジアリールアミノ基、N-アルキル-N- 40 アリールアミノ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキ シ基、Nーアルキルカルバモイルオキシ基、Nーアリー ルカルバモイルオキシ基、N、Nージアルキルカルバモ イルオキシ基、N、Nージアリールカルパモイルオキシ 基、N-アルキル-N-アリールカルバモイルオキシ 基、アルキルスルホキシ基、アリールスルホキシ基、ア シルチオ基、アシルアミノ基、N-アルキルアシルアミ ノ基、Nーアリールアシルアミノ基、ウレイド基、N´ **ーアルキルウレイド基、N´, N´ージアルキルウレイ** ド基、N'-アリールウレイド基、N', N'-ジアリ 50 ールホスホノ基(-PO3(alkyl)(aryl))、モノアルキ

ールウレイド基、N´ーアルキルーN´ーアリールウレ イド基、N-アルキルウレイド基、N-アリールウレイ ド基、N´ーアルキルーNーアルキルウレイド基、N´ ーアルキルーNーアリールウレイド基、N´, N´ージ アルキルーNーアルキルウレイド基、N´, N´ージア ルキルーNーアリールウレイド基、N´ーアリールーN ーアルキルウレイド基、N´ーアリールーNーアリール ウレイド基、N´, N´ージアリールーNーアルキルウ レイド基、N´, N´ージアリールーNーアリールウレ イド基、N´ーアルキルーN´ーアリールーNーアルキ ルウレイド基、N'-アルキル-N'-アリール-N-アリールウレイド基、アルコキシカルボニルアミノ基、 アリーロキシカルポニルアミノ基、N-アルキル-N-アルコキシカルボニルアミノ基、N-アルキル-N-ア リーロキシカルボニルアミノ基、N-アリール-N-ア ルコキシカルボニルアミノ基、N-アリール-N-アリ ーロキシカルボニルアミノ基、ホルミル基、アシル基、 カルボキシル基及びその共役塩基基(以下、カルボキシ ラートと称す)、アルコキシカルボニル基、アリーロキ シカルボニル基、カルバモイル基、Nーアルキルカルバ モイル基、N. Nージアルキルカルバモイル基、Nーア リールカルパモイル基、N. Nージアリールカルパモイ ル基、N-アルキル-N-アリールカルバモイル基、ア ルキルスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アル キルスルホニル基、アリールスルホニル基、スルホ基 (-SO3H)及びその共役塩基基(以下、スルホナト 基と称す)、アルコキシスルホニル基、アリーロキシス ルホニル基、スルフィナモイル基、N-アルキルスルフ ィナモイル基、N、Nージアルキルスルフィナモイル 基、Nーアリールスルフィナモイル基、N、Nージアリー ールスルフィナモイル基、N-アルキル-N-アリール スルフィナモイル基、スルファモイル基、Nーアルキル スルファモイル基、N、Nージアルキルスルファモイル 基、Nーアリールスルファモイル基、N, Nージアリー ルスルファモイル基、NーアルキルーNーアリールスル ファモイル基、Nーアシルスルファモイル基及びその共 役塩基基、Nーアルキルスルホニルスルファモイル基 (-SO2NHSO2(alkyl))及びその共役塩基基、Nー アリールスルホニルスルファモイル基(-SO2NHS O2(aryl))及びその共役塩基基、Nーアルキルスルホニ ルカルバモイル基(一CONHSO2(alkyl))及びその 共役塩基基、Nーアリールスルホニルカルバモイル基 (一CONHSO2 (aryl))及びその共役塩基基、アルコ キシシリル基(-Si(Oalkyl)3)、アリーロキシシリ ル基(ーSi(Oaryl)3)、ヒドロキシシリル基(ーSi (OH)3) 及びその共役塩基基、ホスホノ基 (-PO3H 2) 及びその共役塩基基(以下、ホスホナト基と称 す)、ジアルキルホスホノ基(-PO3(alkyl)2)、ジ アリールホスホノ基(-PO3(aryl)2)、アルキルアリ

(29)

ルホスホノ基(-PO3 H(alkyl))及びその共役塩基基 (以後、アルキルホスホナト基と称す)、モノアリール ホスホノ基(-PO3H(aryl))及びその共役塩基基 (以後、アリールホスホナト基と称す)、ホスホノオキ シ基(一〇P〇3 Н2)及びその共役塩基基(以後、ホス ホナトオキシ基と称す)、ジアルキルホスホノオキシ基・ (-OPO3(alkyl)2)、ジアリールホスホノオキシ基 (-OPO3(aryl)2)、アルキルアリールホスホノオキ シ基(-OPO3(alkyl)(aryl))、モノアルキルホスホ ノオキシ基(-OPO3H(alkyl))及びその共役塩基基 10 (以後、アルキルホスホナトオキシ基と称す)、モノア リールホスホノオキシ基(-OPO3H(aryl))及びそ の共役塩基基(以後、アリールホスホナトオキシ基と称 す)、シアノ基、ニトロ基、アリール基、アルケニル . 基、アルキニル基が挙げられる。

【0104】これらの置換基における、アルキル基の具 体例としては、前述のアルキル基が挙げられ、アリール 基の具体例としては、フェニル基、ビフェニル基、ナフ チル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、クメニル 基、フルオロフェニル基、クロロフェニル基、ブロモフ 20 ェニル基、クロロメチルフェニル基、ヒドロキシフェニ ル基、メトキシフェニル基、エトキシフェニル基、フェ ノキシフェニル基、アセトキシフェニル基、ベンゾイロ キシフェニル基、メチルチオフェニル基、フェニルチオ フェニル基、メチルアミノフェニル基、ジメチルアミノ フェニル基、アセチルアミノフェニル基、カルボキシフ ェニル基、メトキシカルボニルフェニル基、エトキシカ ルボニルフェニル基、フェノキシカルボニルフェニル 基、N一フェニルカルパモイルフェニル基、フェニル 基、ニトロフェニル基、シアノフェニル基、スルホフェ 30 ル)カルパモイルエチル基、N-メチル-N-(スルホ ニル基、スルホナトフェニル基、ホスホノフェニル基、 ホスホナトフェニル基などを挙げることができる。ま た、アルケニル基の例としては、ビニル基、1ープロペ ニル基、1-ブテニル基、シンナミル基、2-クロロー 1-エテニル基等が挙げられ、アルキニル基の例として は、エチニル基、1-プロピニル基、1-ブチニル基、 トリメチルシリルエチニル基、フェニルエチニル基等が 挙げられる。

【0105】上述のアシル基(R³¹ CO-)としては、

R³¹ が水素原子及び上記のアルキル基、アリール基、ア ルケニル基、アルキニル基を挙げることができる。一 方、置換アルキル基におけるアルキレン基としては前述 の炭素数1から20までのアルキル基上の水素原子のい ずれか1つを除し、2価の有機残基としたものを挙げる ことができ、好ましくは炭素原子数1から12までの直 鎖状、炭素原子数3から12までの分岐状ならびに炭素 原子数5から10までの環状のアルキレン基を挙げるこ とができる。好ましい置換アルキル基の具体例として は、クロロメチル基、ブロモメチル基、2-クロロエチ ル基、トリフルオロメチル基、メトキシメチル基、メト キシエトキシエチル基、アリルオキシメチル基、フェノ キシメチル基、メチルチオメチル基、トリルチオメチル 基、エチルアミノエチル基、ジエチルアミノプロピル 基、モルホリノプロピル基、アセチルオキシメチル基、 ベンゾイルオキシメチル基、N-シクロヘキシルカルバ モイルオキシエチル基、N-フェニルカルバモイルオキ シエチル基、アセチルアミノエチル基、Nーメチルペン ゾイルアミノプロピル基、2-オキソエチル基、2-オ キソプロピル基、カルボキシプロピル基、メトキシカル ボニルエチル基、メトキシカルボニルメチル基、メトキ シカルボニルブチル基、エトキシカルボニルメチル基、 ブトキシカルボニルメチル基、アリルオキシカルボニル メチル基、ベンジルオキシカルポニルメチル基、メトキ シカルボニルフェニルメチル基、トリクロロメチルカル ボニルメチル基、アリルオキシカルボニルブチル基、ク ロロフェノキシカルポニルメチル基、カルバモイルメチ ル基、Nーメチルカルバモイルエチル基、N. Nージプ ロピルカルバモイルメチル基、N-(メトキシフェニ フェニル)カルバモイルメチル基、スルホプロピル基、 スルホブチル基、スルホナトブチル基、スルファモイル ブチル基、Nーエチルスルファモイルメチル基、N, N ージプロピルスルファモイルプロピル基、Nートリルス ルファモイルプロピル基、NーメチルーNー(ホスホノ フェニル)スルファモイルオクチル基、

[0106] 【化19】

$$CH_{3}CONHSO_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}- \qquad \qquad H_{2}NSO_{2} - CH_{2}- \qquad \\ -SO_{2}NHSO_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}- \qquad \\ -SO_{2}NSO_{2} - CH_{2}- \qquad \qquad HS-CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}- \qquad \\ +O- - CH_{2}- \qquad \qquad .$$

【0107】ホスホノブチル基、ホスホナトヘキシル 50 基、ジェチルホスホノブチル基、ジフェニルホスホノプ

ロピル基、メチルホスホノブチル基、メチルホスホナトブチル基、トリルホスホノヘキシル基、トリルホスホナトトヘキシル基、ホスホノオキシプロピル基、ホスホナトオキシブチル基、ベンジル基、フェネチル基、αーメチルベンジル基、1ーメチルー1ーフェニルエチル基、ρーメチルベンジル基、シンナミル基、アリル基、1ープロペニルメチル基、2ープテニル基、2ープロピニル基、2ープチニル基、3ープチニル基、等を挙げることができる。

【0108】アリール基としては1個から3個のベンゼン環が縮合環を形成したもの、ベンゼン環と5員不飽和環が縮合環を形成したものを挙げることができ、具体例としては、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナントリル基、インデニル基、アセナブテニル基、フルオレニル基等を挙げることができ、これらのなかでは、フェニル基、ナフチル基がより好ましい。

【0109】置換アリール基は、置換基がアリール基に 結合したものであり、前述のアリール基の環形成炭素原 子上に置換基として、水素を除く一価の非金属原子団を 20 有するものが用いられる。好ましい置換基の例としては 前述のアルキル基、置換アルキル基、ならびに、先に置 換アルキル基における置換基として示したものを挙げる ことができる。これらの、置換アリール基の好ましい具 体例としては、ビフェニル基、トリル基、キシリル基、 メシチル基、クメニル基、クロロフェニル基、ブロモフ ェニル基、フルオロフェニル基、クロロメチルフェニル 基、トリフルオロメチルフェニル基、ヒドロキシフェニ ル基、メトキシフェニル基、メトキシエトキシフェニル 基、アリルオキシフェニル基、フェノキシフェニル基、 メチルチオフェニル基、トリルチオフェニル基、フェニ ルチオフェニル基、エチルアミノフェニル基、ジエチル アミノフェニル基、モルホリノフェニル基、アセチルオ

CH₃O₂CCH₂CH=CHCH₂- .

HO₂CCH₂CH=CHCH₂-

 $CH_2 = CH - CH = CH - CH_2 -$.

CH₃CCH = CHCH₂-

HS-CH₂CH=CHCH₂-

【0112】等を挙げることができる。アルキニル基としては、上述のものを挙げることができる。置換アルキニル基は、置換基がアルキニル基の水素原子と置き換わり、結合したものであり、この置換基としては、上述の置換アルキル基における置換基が用いられ、一方アルキニル基は上述のアルキニル基を用いることができる。

キシフェニル基、ベンゾイルオキシフェニル基、Nーシ クロヘキシルカルパモイルオキシフェニル基、N-フェ ニルカルバモイルオキシフェニル基、アセチルアミノフ ェニル基、Nーメチルペンゾイルアミノフェニル基、カ ルボキシフェニル基、メトキシカルボニルフェニル基、 アリルオキシカルボニルフェニル基、クロロフェノキシ カルボニルフェニル基、カルバモイルフェニル基、Nー メチルカルバモイルフェニル基、N, Nージプロピルカ ルパモイルフェニル基、N-(メトキシフェニル)カル **10 バモイルフェニル基、NーメチルーNー(スルホフェニ** ル)カルバモイルフェニル基、スルホフェニル基、スル ホナトフェニル基、スルファモイルフェニル基、N-エ チルスルファモイルフェニル基、N, Nージプロピルス ルファモイルフェニル基、Nートリルスルファモイルフ ェニル基、N-メチルーN-(ホスホノフェニル)スル ファモイルフェニル基、ホスホノフェニル基、ホスホナ トフェニル基、ジエチルホスホノフェニル基、ジフェニ ルホスホノフェニル基、メチルホスホノフェニル基、メ チルホスホナトフェニル基、トリルホスホノフェニル 基、トリルホスホナトフェニル基、アリル基、1ープロ ペニルメチル基、2ーブテニル基、2ーメチルアリルフ ェニル基、2ーメチルプロペニルフェニル基、2ープロ ピニルフェニル基、2-ブチニルフェニル基、3-ブチ ニルフェニル基等を挙げることができる。

【0110】アルケニル基としては、上述のものを挙げることができる。置換アルケニル基は、置換基がアルケニル基の水素原子と置き換わり結合したものであり、この置換基としては、上述の置換アルキル基における置換基が用いられ、一方アルケニル基は上述のアルケニル基の例を用いることができる。好ましい置換アルケニル基の例としては

[0111]

【化20】

CO2CH3

 $CH_3C=CH-CH_2-$

Cl-CH2CH=CHCH2-,

【0113】へテロ環基とは、ヘテロ環上の水素を1つ除した一価の基及びこの一価の基からさらに水素を1つ除し、上述の置換アルキル基における置換基が結合してできた一価の基(置換ヘテロ環基)である。好ましいヘテロ環の例としては、

50 [0114]

(31)

【化21】

[0115]

【0116】等を挙げることができる。

【O117】置換オキシ基(R³²O-)としては、R³² が水素を除く一価の非金属原子団であるものを用いるこ とができる。好ましい置換オキシ基としては、アルコキ 30 シ基、アリーロキシ基、アシルオキシ基、カルバモイル オキシ基、Nーアルキルカルバモイルオキシ基、Nーア リールカルバモイルオキシ基、N、Nージアルキルカル バモイルオキシ基、N,Nージアリールカルバモイルオ キシ基、NーアルキルーNーアリールカルパモイルオキ シ基、アルキルスルホキシ基、アリールスルホキシ基、 ホスホノオキシ基、ホスホナトオキシ基等を挙げること ができる。これらにおけるアルキル基、ならびにアリー ル基としては前述のアルキル基、置換アルキル基ならび に、アリール基、置換アリール基として示したものを学 40 げることができる。また、アシルオキシ基におけるアシ ル基(R⁶CO一)としては、R⁶が、前述のアルキル 基、置換アルキル基、アリール基ならびに置換アリール 基のものを挙げることができる。これらの置換基の中で は、アルコキシ基、アリーロキシ基、アシルオキシ基、 アリールスルホキシ基等がより好ましい。好ましい置換 オキシ基の具体例としては、メトキシ基、エトキシ基、 プロピルオキシ基、イソプロピルオキシ基、ブチルオキ シ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、ドデシル

チルオキシ基、カルボキシエチルオキシ基、メトキシカルボニルエチルオキシ基、エトキシカルボニルエチルオキシ基、メトキシエトキシ基、フェノキシエトキシ基、メトキシエトキシエトキシ基、モルホリノプロピルオキシ基、アリロキシエトキシエトキシ基、フェノキシ基、トリルオキシ基、キシリルオキシ基、メシチルオキシ基、トリルオキシ基、メトキシフェニルオキシ基、エトキシフェニルオキシ基、クロロフェニルオキシ基、ブロモフェニルオキシ基、アセチルオキシ基、ベンゾイルオキシ基、ナフチルオキシ基、フェニルスルホニルオキシ基、ホスホノオキシ基、ホスホナトオキシ等が挙げられる。

に、アリール基、置換アリール基として示したものを学 40 【 O 1 1 8】 置換チオ基(R³³ S ー)としてはR³³ が水 素を除く一価の非金属原子団のものを使用できる。好ま しい置換アルキル基、アリール基ならびに置換アリール 基、置換アルキル基、アリール基ならびに置換アリール 基のものを挙げることができる。これらの置換基の中で は、アルコキシ基、アリーロキシ基、アシルオキシ基、アリール基としては前述のアルキル基、置換アルキル基、置換アルカキシ基、アリールスルホキシ基等がより好ましい。好ましい置換 キル基、ならびにアリール基、置換アリール基として示 したものを挙げることができ、アシルチオ基におけるア カーピルオキシ基、イソプロピルオキシ基、ブチルオキシ基、ブチルオキシ基、ベンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、ドデシル より好ましい。好ましい置換チオ基の具体例としては、より好ましい。好ましい置換チオ基の具体例としては、

メチルチオ基、エチルチオ基、フェニルチオ基、エトキ シエチルチオ基、カルボキシエチルチオ基、メトキシカ ルボニルチオ基等が挙げられる。

【O119】置換アミノ基(R³⁴ NHー、(R³⁵) (R³⁶) N-) としては、R³⁴、R³⁵、R³⁶が水素を除 く一価の非金属原子団のものを使用できる。置換アミノ 基の好ましい例としては、N-アルキルアミノ基、N. N-ジアルキルアミノ基、N-アリールアミノ基、N. Nージアリールアミノ基、NーアルキルーNーアリール アミノ基、アシルアミノ基、N-アルキルアシルアミノ 10 基、Nーアリールアシルアミノ基、ウレイド基、N´ー アルキルウレイド基、N´, N´ージアルキルウレイド 基、N´ーアリールウレイド基、N´, N´ージアリー ルウレイド基、N'-アルキル-N'-アリールウレイ ド基、N-アルキルウレイド基、N-アリールウレイド 基、N´ーアルキルーNーアルキルウレイド基、N´ー アルキル-N-アリールウレイド基、N´, N´ージア ルキルーNーアルキルウレイド基、N´, N´ージアル キルーNーアリールウレイド基、N′ーアリールーNー アルキルウレイド基、N´ーアリールーNーアリールウ 20 レイド基、N´, N´ージアリールーNーアルキルウレ イド基、N´, N´ージアリールーNーアリールウレイ ド基、N′ーアルキルーN′ーアリールーNーアルキル ウレイド基、N´ーアルキルーN´ーアリールーNーア リールウレイド基、アルコキシカルポニルアミノ基、ア リーロキシカルボニルアミノ基、N-アルキル-N-ア ルコキシカルボニルアミノ基、N-アルキル-N-アリ ーロキシカルボニルアミノ基、NーアリールーNーアル コキシカルボニルアミノ基、NーアリールーNーアリー ロキシカルボニルアミノ基が挙げられる。これらにおけ 30 るアルキル基、アリール基としては前述のアルキル基、 置換アルキル基、ならびにアリール基、置換アリール基 として示したものを挙げることができ、アシルアミノ 基、N-アルキルアシルアミノ基、N-アリールアシル アミノ基におけるアシル基(R³³ COー)のR³³ は前述 のとおりである。これらの内、より好ましいものとして は、Nーアルキルアミノ基、N、Nージアルキルアミノ 基、Nーアリールアミノ基、アシルアミノ基等が挙げら れる。好ましい置換アミノ基の具体例としては、メチル アミノ基、エチルアミノ基、ジェチルアミノ基、モルホ 40 リノ基、ピペリジノ基、ピロリジノ基、フェニルアミノ 基、ベンゾイルアミノ基、アセチルアミノ基等が挙げら れる。

【0120】置換カルボニル基(R³⁷ -CO-)として は、R³⁷ が一価の非金属原子団のものを使用できる。置 換カルボニル基の好ましい例としては、ホルミル基、ア シル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、ア リーロキシカルポニル基、カルバモイル基、Nーアルキ ルカルパモイル基、N,Nージアルキルカルパモイル 基、Nーアリールカルバモイル基、N, Nージアリール 50 a 2+ 、Z n 2+ 等)が挙げられる。

カルバモイル基、N-アルキル-N-アリールカルバモ イル基等が挙げられる。これらにおけるアルキル基、ア リール基としては前述のアルキル基、置換アルキル基、 ならびにアリール基、置換アリール基として示したもの を挙げることができる。これらの内、より好ましい置換 基としては、ホルミル基、アシル基、カルボキシル基、 アルコキシカルボニル基、アリーロキシカルボニル基、 カルバモイル基、Nーアルキルカルバモイル基、N, N ージアルキルカルパモイル基、N-アリールカルパモイ ル基等が挙げられ、更により好ましいものとしては、ホ ルミル基、アシル基、アルコキシカルボニル基ならびに アリーロキシカルボニル基が挙げられる。好ましい置換 基の具体例としては、ホルミル基、アセチル基、ペンゾ イル基、カルボキシル基、メトキシカルボニル基、アリ ルオキシカルボニル基、Nーメチルカルバモイル基、N ーフェニルカルバモイル基、N, Nージエチルカルバモ イル基、モルホリノカルボニル基等が挙げられる。

【0121】置換スルフィニル基(R³⁸ -SO-)とし てはR³⁸ が一価の非金属原子団のものを使用できる。好 ましい例としては、アルキルスルフィニル基、アリール スルフィニル基、スルフィナモイル基、Nーアルキルス ルフィナモイル基、N、Nージアルキルスルフィナモイ ル基、N-アリールスルフィナモイル基、N, N-ジア リールスルフィナモイル基、N-アルキル-N-アリー ルスルフィナモイル基が挙げられる。これらにおけるア ルキル基、アリール基としては前述のアルキル基、置換 アルキル基、ならびにアリール基、置換アリール基とし て示したものを挙げることができる。これらの内、より 好ましい例としてはアルキルスルフィニル基、アリール スルフィニル基等が挙げられる。このような置換スルフ ィニル基の具体例としては、ヘキシルスルフィニル基、 ペンジルスルフィニル基、トリルスルフィニル基等が挙 げられる。

【0122】置換スルホニル基(R³⁹ -SO2 -)とし ては、R³⁹ が一価の非金属原子団のものを使用できる。 より好ましい例としては、アルキルスルホニル基、アリ ールスルホニル基を挙げることができる。これらにおけ るアルキル基、アリール基としては前述のアルキル基、 置換アルキル基、ならびにアリール基、置換アリール基 として示したものを挙げることができる。このような、 置換スルホニル基の具体例としては、ブチルスルホニル 基、クロロフェニルスルホニル基等が挙げられる。

【0123】スルホナト基(一SO3一)は前述のとお り、スルホ基(-SO3H)の共役塩基陰イオン基を意 味し、通常は対陽イオンと共に使用されるのが好まし い。このような対陽イオンとしては、一般に知られるも の、すなわち、種々のオニウム類(アンモニウム類、ス ルホニウム類、ホスホニウム類、ヨードニウム類、アジ ニウム類等)、ならびに金属イオン類(Na+、K+、C

【0124】カルボキシラート基(-CO2-)は前述のとおり、カルボキシル基(CO2H)の共役塩基陰イオン基を意味し、通常は対陽イオンと共に使用されるのが好ましい。このような対陽イオンとしては、一般に知られるもの、すなわち、種々のオニウム類(アンモニウム類、スルホニウム類、ホスホニウム類、ヨードニウム類、アジニウム類等)、ならびに金属イオン類(Na⁺、K⁺、Ca²⁺、Zn²⁺等)が挙げられる。

【0125】置換ホスホノ基とはホスホノ基上の水酸基の一つもしくは二つが他の有機オキソ基によって置換さ 10 れたものを意味し、好ましい例としては、前述のジアルキルホスホノ基、ジアリールホスホノ基、アルキルアリールホスホノ基、モノアルキルホスホノ基、モノアリールホスホノ基が挙げられる。これらの中ではジアルキルホスホノ基、ならびにジアリールホスホノ基がより好ましい。このような具体例としては、ジエチルホスホノ基、ジブチルホスホノ基、ジフェニルホスホノ基等が挙げられる。

【0126】ホスホナト基(-PO3²⁻、-PO3H-) とは前述のとおり、ホスホノ基(-PO3H2)の、酸第 20 一解離もしくは、酸第二解離に由来する共役塩基陰イオ ン基を意味する。通常は対陽イオンと共に使用されるの が好ましい。このような対陽イオンとしては、一般に知

られるもの、すなわち、種々のオニウム類(アンモニウム類、スルホニウム類、ホスホニウム類、ヨードニウム類: アジニウム類、等)、ならびに金属イオン類(Na+、K+、Ca²⁺、Zn²⁺等)が挙げられる。

【0127】置換ホスホナト基とは前述の置換ホスホノ基の内、水酸基を一つ有機オキソ基に置換したものの共役塩基陰イオン基であり、具体例としては、前述のモノアルキルホスホノ基(-PO3H (alkyl))、モノアリールホスホノ基(-PO3H (aryl))の共役塩基を挙げることができる。通常は対陽イオンと共に使用されるのが好ましい。このような対陽イオンとしては、一般に知られるもの、すなわち、種々のオニウム類(アンモニウム類、スルホニウム類、ホスホニウム類、ヨードニウム類、アジニウム類、等)、ならびに金属イオン類(Na+、K+、Ca²+、Zn²+等)が挙げられる。

【0128】前記一般式(I)中、A及びWの各構造は、より好ましくは、Aが芳香族を含有する有機基、Wがポリオキシアルキレン基を含有する非イオン性の有機基である。

20 【O 1 2 9】なお、A — HおよびW — Hの具体例を以下 に示す。

[0130]

【化23】

[A-Hの例]

- ① 10gP= 2.05
- 2 3.05
- 3 4.05
- 3.73
- **⑤** 3.27
- **6** 3.33
- 2.38
- ⑤ 直鎖又は分岐状C_nH_{2n+2}(n≥4の整数) 2.09 (ブタンのとき)
- ⑨ 直鎖又は分岐状C_nH_{2n} (n≥4の整数)
- ⑩ 直鎖又は分岐状C_nH_{2m-2}(n≥4の整数)

上記①~⑩の構造上に先に挙げた、炭化水素上の置換基を水素原子に対して置換していても良い。

[0131]

【化24】

【0132】また、前記一般式(I)の非イオン性化合【0133】物の具体例を以下に示す。【化25】

[一般式(1)の化合物の例]

Y-1 Y-2 $O \leftarrow O \rightarrow_{13} H$ Y-2 $O \leftarrow O \rightarrow_{10} H$ Y-3 $O \leftarrow O \rightarrow_{5} H$ Y-4 $O \leftarrow O \rightarrow_{6} H$ Y-5 $O \leftarrow O \rightarrow_{15} H$ Y-6 $O \leftarrow O \rightarrow_{15} H$ (t)C₄H₉ Y-7 $O \leftarrow O \rightarrow_{15} H$ (n)C₈H₁₇O Y-8 $O \leftarrow O \rightarrow_{15} H$ $O \leftarrow O \rightarrow_{15} H$ (CH₃)₂N

[0134]

【化26】

[一般式(I)の化合物の例]

[0135]

[一般式(1)の化合物の例]

A-W Y-17 Y-18 Y-19 Y-20 Y-21 Y-22

【O136】前記一般式(I)の非イオン性化合物とし て、さらに好ましいものとしては、下記式(I-A)ま たは(I-B)で示されるものである。

[0137] 【化28】

O(CH₂CH₂O)_n(CH₂CH(CH₃)O)_mH (I-A)

$$R_2 = \frac{1}{12} O(CH_2CH_2O)_n(CH_2CH(CH_3)O)_mH \quad (I - B)$$

【0138】(R1、R2は、Hまたは炭素数1~100 40 リオキシエチレンノニルナフチルエーテル等が挙げられ のアルキル基であり、n、mは0~100の整数であ る。)

【O139】一般式(I-A)で表される化合物として は、ポリオキシエチレンフェニルエーテル、ポリオキシ エチレンメチルフェニルエーテル、ポリオキシエチレン オクチルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンノニル フェニルエーテル等が挙げられる。一般式(I-B)で 表される化合物としては、ポリオキシエチレンナフチル エーテル、ポリオキシエチレンメチルナフチルエーテ ル、ポリオキシエチレンオクチルナフチルエーテル、ホ 50 ル系活性剤は、単独または2種類以上を組み合わせて使

る。

【O140】前記一般式(I-A)および(I-B)の 化合物において、ポリオキシエチレン鎖の繰り返し単位 数は、好ましくは3~50、より好ましくは5~30で ある。ポリオキシプロピレン鎖の繰り返し単位数は、好 ましくは0~10、より好ましくは0~5である。ポリ オキシエチレン部とポリオキシプロピレン部はランダム でもブロックの共重合体でもよい。前記一般式(I-A) および(I-B) で示されるノニオン芳香族エーテ

用される。

【0141】本発明において、前記一般式(1)で示さ れる非イオン性化合物は、現像液中1~20重量%、好 ましくは2~10重量%添加することが効果的である。 ここで添加量が少なすぎると、現像性低下および感光層 成分の溶解性低下を招き、逆に多すぎると、印刷版の耐 刷性を低下させる。

【0142】 [キレート剤] 本発明の現像液は、キレー ト剤を含有していてもよい。キレート剤としては、例え ば、Na2 P2 O7、Na5 P3 O3、Na3 P3 O9、Na2 O4 P 10 (NaO3P)PO3Na2、カルゴン(ポリメタリン酸ナト リウム)などのポリリン酸塩、例えばエチレンジアミン テトラ酢酸、そのカリウム塩、そのナトリウム塩;ジエ チレントリアミンペンタ酢酸、そのカリウム塩、ナトリ ウム塩:トリエチレンテトラミンヘキサ酢酸、そのカリ ウム塩、そのナトリウム塩:ヒドロキシエチルエチレン ジアミントリ酢酸、そのカリウム塩、そのナトリウム 塩;ニトリロトリ酢酸、そのカリウム塩、そのナトリウ ム塩:1.2ージアミノシクロヘキサンテトラ酢酸、そ のカリウム塩、そのナトリウム塩; 1, 3-ジアミノー 20 2-プロパノールテトラ酢酸、そのカリウム塩、そのナ トリウム塩などのようなアミノポリカルボン酸類の他2 ーホスホノブタントリカルボン酸-1.2.4、そのカ リウム塩、そのナトリウム塩:2一ホスホノブタノント リカルボン酸-2,3,4、そのカリウム塩、そのナト リウム塩;1-ホスホノエタントリカルボン酸ー 1, 2、2、そのカリウム塩、そのナトリウム塩;1-ヒド ロキシエタンー1, 1ージホスホン酸、そのカリウム 塩、そのナトリウム塩:アミノトリ(メチレンホスホン 酸)、そのカリウム塩、そのナトリウム塩などのような 30 有機ホスホン酸類を挙げることができる。このようなキ レート剤の最適量は使用される硬水の硬度およびその使 用量に応じて変化するが、一般的には、使用時の現像液 中に0.01~5重量%、より好ましくは0.01~ 0. 5重量%の範囲で含有させられる。

【0143】[アルカリ剤]本発明に使用される現像液 は、上記一般式(I)で示される非イオン性化合物含有 するアルカリ水溶液である。含有されるアルカリ剤は、 たとえば第3リン酸ナトリウム、同カリウム、同アンモ ニウム、炭酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウ ム、炭酸水素ナトリウム、同カリウム、同アンモニウ ム、硼酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、水 酸化ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、および 同リチウムなどの無機アルカリ剤があげられる。またモ ノメチルアミン、ジメチルアミン、トリメチルアミン、 モノエチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミ ン、モノイソプロピルアミン、ジイソプロピルアミン、 トリイソプロピルアミン、n-ブチルアミン、モノエタ ノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールア ミン、モノイソプロパノールアミン、ジイソプパノール 50

アミン、エチレンイミン、エチレンジアミン、ピリジ ン、テトラメチルアンモニウムヒドロキシドなどの有機 アルカリ剤も用いられる。これらのアルカリ剤は単独も しくは2種以上を組み合わせて用いられる。

【0144】[界面活性剤]また、本発明に使用される 現像液は、上記一般式(I)で示される非イオン性化合 物以外に、さらに以下に記すその他の界面活性剤を加え てもよい。その他の界面活性剤としては、例えば、ポリ オキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレン セチルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテ ル等のポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオ キシエチレンオクチルフェニルエーテル、ポリオキシエ チレンノニルフェニルエーテル等のポリオキシエチレン アルキルアリルエーテル類、ポリオキシエチレンステア レート等のポリオキシエチレンアルキルエステル類、ソ ルビタンモノラウレート、ソルビタンモノステアレー ト、ソルビタンジステアレート、ソルビタンモノオレエ ート、ソルビタンセスキオレエート、ソルビタントリオ レエート等のソルビタンアルキルエステル類、グリセロ ールモノステアレート、グリセロールモノオレート等の モノグリセリドアルキルエステル類等のノニオン界面活 性剤:ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム等のアル キルベンゼンスルホン酸塩類、ブチルナフタレンスルホ ン酸ナトリウム、ペンチルナフタレンスルホン酸ナトリ ウム、ヘキシルナフタレンスルホン酸ナトリウム、オク チルナフタレンスルホン酸ナトリウム等のアルキルナフ タレンスルホン酸塩類、ラウリル硫酸ナトリウム等のア ルキル硫酸塩類、ドデシルスルホン酸ソーダ等のアルキ ルスルホン酸塩類、ジラウリルスルホコハク酸ナトリウ ム等のスルホコハク酸エステル塩類等のアニオン界面活 性剤:ラウリルベタイン、ステアリルベタイン等のアル キルペタイン類、アミノ酸類等の両性界面活性剤が使用 可能であるが、特に好ましいのはアルキルナフタレンス ルホン酸塩類等のアニオン界面活性剤である。これら界 面活性剤は単独、もしくは組み合わせて使用することが 出来る。また、これら界面活性剤の現像液中における含 有量は有効成分換算で、0. 1から20重量%が好まし い。

【0145】 [その他の成分] 本発明に使用される現像 液には、上記の成分の他に、必要に応じて以下の様な成 分を併用することができる。例えば安息香酸、フタル 酸、pーエチル安息香酸、pーnープロピル安息香酸、 pーイソプロピル安息香酸、p-n-ブチル安息香酸、 pーtーブチル安息香酸、pーtーブチル安息香酸、p -2-ヒドロキシエチル安息香酸、デカン酸、サリチル 酸、3-ヒドロキシー2ーナフトエ酸等の有機カルボン 酸:イソプロピルアルコール、ベンジルアルコール、エ チルセロソルブ、ブチルセロソルブ、フェニルセロソル ブ、プロピレングリコール、ジアセトンアルコール等の 有機溶剤:この他、キレート剤、還元剤、染料、顔料、

硬水軟化剤、防腐剤等が挙げられる。さらに本発明の製 版方法を、自動現像機を用いて現像処理を行う場合、処 理量に応じて現像液が疲労してくるので、補充液または 新鮮な現像液を用いて処理能力を回復させても良い。

【0146】次いで、現像液性状についての詳細に説明 する。

[pH] 本発明の現像液はpH12.5のアリカリ水溶 液であり、現像速度の点でより好ましくはpH10. 0 ~ 1 2. 5 であり、最も好ましくは、p H 1 1. 0~1 2. 5である。

[電導度]本発明の現像液の電導度は30mS/cm以 下であり、現像速度の点でより好ましくは3~30mS /cmであり、最も好ましくは、3~15mS/cmで ある。

【0147】 [発砲性] 内径3cmの100ml透明ガ ラス瓶に現像液を30mⅠ入れて、25℃で、1秒間に 3回の速度で、ガラス瓶を上下に1分間振とうする。そ の後、静置し、泡が消えるまでの時間(消泡時間)を測 定する。この時間が少ない方が発泡性が低くよい(消泡 性が高い)。本発明の現像液は、好ましくは、発砲性が 20 低く、消泡時間5分以下であり、現像処理時に発砲し現 像処理工程に支障を来すことがない。

【0148】[色]本発明の現像液は無色、好ましくは 水との誤認を防ぐ目的で、視認性が得られる程度の色が 付いている。

[粘度]本発明の現像液の粘度は好ましくは、水希釈状 態で25℃において1.0~10.0cpであり、円滑

<下塗り用液状組成物1>

フェニルホスホン酸

メタノール

水

【0153】(支持体3の製造)上記支持体1に下記の 表面処理用下塗り液状組成物2をSi量が約0.001 g/m²となるように塗布し、100℃で1分間乾燥さ せたものを支持体3とした。

【0154】<下塗り用液状組成物2>下記成分を混合

ユニケミカル(株)ホスマーPE

メタノール

水

パラトルエンスルホン酸

テトラエトキシシラン

3-メタクリロキシプロピルトリエトキシシラン

【0156】 [感材の製造例] 上述の支持体1~3上 の水溶液を乾燥塗布重量が2.5g/m²となるように に、下記組成の光重合性組成物を乾燥塗布重量が表1中 塗布し、100℃で1分半乾燥させ、感光性平版印刷版 に示す量となるように塗布し、90℃で乾燥させ、感光 層を形成した。続いて、この感光層上にポリビニルアル コール(ケン化度98モル%、重合度500)の3wt%

- な現像処理が行える。

[0149]

【実施例】以下、実施例により、本発明を詳細に説明す るが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0150】 [支持体の製造例]

(支持体1:陽極酸化アルミニウム支持体の製造)厚さ 0.30mmの材質1Sのアルミニウム板を8号ナイロ ンブラシと800メッシュのパミストンの水懸濁液を用 い、その表面を砂目立てした後、よく水で洗浄した。1 10 0%水酸化ナトリウムに70°Cで60秒間浸漉してエッ チングした後、流水で、水洗後、20%HNO3で中和 洗浄、水洗した。これを V_A =12.7Vの条件下で正 弦波の交番波形電流を用いて1%硝酸水溶液中で300 クーロン/dm²の陽極時電気量で電解粗面化処理を行 った。その表面粗さを測定したところO. 45 µm(R) a 表示)であった。ひきつづいて30%のH2SO4水溶。 液中に浸漬し、55℃で2分間デスマットした後、33 ℃、20%H2SO4水溶液中で、砂目立てした面に陰極 を配置して、電流密度5A/dm²において50秒間陽 極酸化したところ、厚さが2.7g/m²であった。こ れを支持体1とした。

【0151】(支持体2の製造)上記支持体1に下記の 表面処理用下塗り液状組成物1をP量が約0.05g/ m²となるように塗布し、100℃で1分間乾燥させた ものを支持体2とした。

[0152]

2 重量部

800重量部

50重量部

攪拌し、約5分後に発熱が見られ、60分間反応させた 後、内容物を別の容器に移し、メタノールをさらに3万 重量部加えたものを液状組成物2とした。

[0155]

20重量部

130重量部

20里量部

5 重量部

50重量部

50重量部

(感材)を得た。

[0157]

(感光層塗布液(光重合性組成物):下記表-1に詳細を記載)

エチレン性不飽和結合含有化合物(A)

重量部

線状有機高分子重合体(B)

重量部

增感剤 (C) 0. 15重量部 光開始剤 (D) 0.30重量部 添加剤(S) 0.50重量部 フッ素系界面活性剤 0.03重量部 (メガファックF-177:大日本インキ化学工業(株)製) 0.01重量部 熱重合禁止剤 (N-ニトロソヒドロキシルアミンアルミニウム塩) ε型の銅フタロシアニン分散物 0.2 重量部 30.0 重量部 メチルエチルケトン プロピレングリコールモノメチルエーテル 30.0 重量部 【0158】なお、感光層塗布液に用いる、エチレン性 を以下に示す。 不飽和結合含有化合物(A)、線状有機高分子重合体 [0159] (B)、增感剤(C)、光開始剤(D)、添加剤(S) 【化29】 (A-1)OCO (A-2)CO₂ (8-3)(50wt%) **,000** の混合物 (50wt%) (50wt%) の混合物 (50wt%) 【化30】

[0160]

$$(B-1) \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_2} \xrightarrow{Hw50000}$$

$$(B-2) \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_3} \xrightarrow{CH_2} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{CO_2H} \xrightarrow{N-C}_{20} \xrightarrow{N$$

[0161]

共開始剤(添加剤)

(H9)

[0162]

(H1) (H2)

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array}$$

(H3) (H4) (H4)

 $\begin{array}{c} \begin{array}{c} CCl_3 \\ \end{array} \end{array}$
 $\begin{array}{c} CCl_3 \\ \end{array}$

(H5)
$$CO_2Me$$
 (H6) OMe OMe

(H10)

$$Me_2N-CO_2Me$$
 $TfO-CO_2Me$

開始剤

(I-3)
$$F_3C \longrightarrow N = \begin{pmatrix} CC|_3 \\ N - \langle N - \langle CC|_3 \end{pmatrix}$$

$$CC|_3$$

(I-5)

比较色素

(DR-1)

(DR-2)

[0163]

5

表中、画流は画像流れを意味する。

	100
_	

-	-	m
*	施	w
~		

(88(1)	Α	(a重量部)	В	(b重量部)	開始剤	增感色素	添加劑	支持体	膨光層酸 個	差布量 (mg/m2)
感材1	Al	1.7	B1	1.9	I -1	C1	Н1	1	0.45	1.0
悉村2	A1	1.7	B2	1.9	I-1	C19	H2	2	0.42	1,2
感材3	A1	1.5	B1	2.0	[-1	C5	H3	3	0.71	1.2
康村4	A1	1.7	B2	1.9	<u>I-1</u>	E7	H5	2	0.48	1.3
感材5	A3	1.7	B2	1.9	<u> 1-1</u>	C20	H6	2	0.45	0.9
思材6	A4	1.7	82	1.9	J-1	E8	H9	2	0.48	1.5
感材7	A2	2.3	83	2.0	H 1	E39	H8	3	0,48	1.4
感材8	A1	1.7	82	1.9	I-2	C1	<u>H2</u>	2	0.43	1.7
感材9	A2	1.7	B2	1.9	I –2	C11	H3	1	0.43	1.5
思村10	A1	1.7	B2	1,9	1-2	C26	H4	2	0.46	1.3
感材11	A3	1.7	B2	1.9	1-2	C12	H8	2	0.45	0.9
感材12	A4	1.7	B2	1.9	I-2	D2 _	H10	2	0.48	1,5
感材13	A2	1.3	B 1	1.5	1-2	D6	H9_	2	0.34	1.6
感材14	A1	1.3	B2	1.9	1 –3	C6	H1	1	0.36	1.8
盛村15	A3	1.3	В3	1.6	1-3	E19_	H7	3	0.35	1.0
盛材16	A4	1.8	B2	2.2	I-3	· E11	H9	. 1	0.42	1.2
感材17	A1	1.7	B1	1,9	14	C9	H2	1	0.45	1.0
感材18	A1	1.7	B2	1.9	1-4	C16	H4	2	0.42	1.2
感材19	A1	1.5	81	2,0	1-4	E7	H7	3	0.71	1.2
感材20	A2.	2.3	B3	2.0	I - 5	C20	H2	3	0.48	1.4
感材21	A1	1.7	B2	1.9	 - 5	C10	H8	2	0.43	1.7
	A2	1.7	B2	1.9	1-6	C16	H9	1	0.43	1.5
思村21 思村22						C16	Н9	1	0.43	
感材A	A2	1.3	B1	1.5	I-2	無し	Н9	2	0.34	1.6

比较例

感材A	A2	1.3	B1	1.5	I-2	無し	Н9	2	0.34	1.6
惡材B	A1	1.7	B2	1.9	I-1	DR-1	H5	2	0.43	1.7
應材C	A1	1.7	B1	1.9	I-1	DR-2	H1	1	0.45	1.0

【0164】※感光層酸価は感光層1g当たりに含有され る酸量を水酸化ナトリウム滴定により測定後、算出した 実測値である。

【0165】 [現像液例] 下記組成の現像液を調製し た。

[0166]

(実施例:現像液1~20:下記表-2に詳細を記載)

アルカリ	(X)			×	g
一般式(Ⅰ)の化合物	(Y)	!	5 .	0	g
キレート剤	(Z) ·	•	Ο.	1	g
添加剤 1	(P)		1.	0	g
添加剤2	(Q)		1.	0	g
水		(92.	9 –	x)	ø

【0167】なお、現像液に用いる、キレート剤

[0168]

(Z)、添加剤1(P)、添加剤2(Q)を以下に示

【化33】

す。

(Z-2) クエン酸

(2-3) ヒドロキシエチルエチレンジアミントリ酢酸・3 K塩

(P-2) (n)C₁₅H₃₁CO₂H

[0169]

				表-2				
			X	(xg)	Y	Z	P	Q
其施例:現像液1	HOSW	(0.15g)			Y-1	Z – 1	なし	なし
現像被2	KOH	(0.15g)	•		Y – 1	Z – 1	なし	なし
現像被3	KOH	(0.20g)			Y – 1	Z – 1	P-1	Q-1
現像被4	KOH	(0.15g)	, t)ı	91-172) (1.35g)	Y-1	$\mathbf{Z} - 1$	なし	なし
現像液 5	KOH	(0.15g)	, kiji	9)—175 (1.35g)	Y-1	Z -1	なし	なし
現像液 6	KOH	(0.15g)			Y-1	なし	なし	なし
現康液7	KOH	(0.15g)		•	Y-4	Z -1	なし	al
現像液 8	KOH	(0.15g)			Y-8	Z – 1	tel	\$ L
現像液 9	KOH	(0.15g)			Y-7	Z – 1	なし	なし
現像液10	KOH	(0.15g)			Y-10	Z – 1	なし	なし
現像被11	KOH	(0.15g)			Y - 13	Z-1	なし	なし
現像液12	KOH	(0.15g)			Y-17	Z – 1	なし	なし
現像被13	KOH	(0.15g)			Y-21	z - 1	なし	なし
現像液14	KOH	(0.15g)			Y-1	2 – 2	なし	なし
現像被15	KOH	(0.15g)			Y-1	Z-3	なし	なし
現像被18	KOH	(0.15g)			Y-1	Z – 1	P-2	なし
現像液17	KOH	(0.15g)			Y-1	2-1	P-3	なし
現像被18	KOH	(0.15g)			Y-1	$\mathbf{Z} - 1$	P-4	なし
現錄被19	KOH	(0.15g)			Y-1	$\mathbf{Z} - 1$	P-2	Q-2
現像被20	KOH	(0.15g)			Y-1	Z -1	P-2	Q-3
比較例:現像液1	KOH	(0.15g)			なし	なし	なし	なし
現像被2	KOH	(0.15g)			なし	Z – 1	なし	なし
現像被3	KOH	(2-0g)			Y-1	Z-1	なし	なし
現像液 4	當士	写真7/队	(株)	製の珪酸塩系LP	-D現像液	を水で10	つ倍希釈し	たもの

現象液 4 富士写真74以(株)製の珪酸塩系LP-D現像液を水で10倍希釈したもの 現像液 5 富士写真フィルム(株)製の有機アルカリ系DN-3C現像液を水で5倍に 希釈したもの

【0170】 [現像液性状試験] 本明細書に記載の各検査方法に従って、上記表-2の現像液の物性について調査した結果を下記表-3示す。

[0171]

【表3】

	表一3	
	рН	電導度 (ES/cm)
実施例:現像液2	11.5	5
現像液3	12.3	8
現像液 5	11.9	6
現像液 6	11.8	4
現像被7	11.5	5
現像被16	11.8	. 6
比較例:現像被1	11.6	5
現像液2	11.5	5
現像波3	12.8	2 5
現像液 4	12.8	3 2
現像液 5	10.0	7

【0172】[印刷等評価]上記表-1の感材と表-2 の現像液を組み合わせた際の結果について下記表-4に まとめた。また、露光、印刷、現像条件は以下のものを 使用した。

(現像性の評価)上述の塗布感材を未露光のまま現像 後、版の色を目視評価。残膜がある場合、感光層の色が 残る。

【0173】(耐刷性および印刷汚れ性の評価)上述の 塗布感材を、405nm、30mWのvioletLD(内面 50

ドラム型実験機)で100μ/cm²の露光(標準露光条件)で4000dpiにて175線/インチの条件で、ベタ画像と1~99%の網点画像(1%刻み)を走査露光した後、各種現像液およびフィニッシングガム液FP-2W(富士写真フィルム製)を仕込んだ自動現像機(富士写真フィルム製LP-850P2)で標準処理を行い平版印刷版を得た。(露光後のプレヒートは版面到達温度が100℃、現像液への浸漬時間15秒である。)続いて、得られた平版印刷版の印刷汚れ性について、三菱重工製ダイヤIF2型印刷機で、大日本インキ社製GEOS G紅(S)を使用して印刷し、非画像部のインキ汚れを目視で評価した。

【0174】(現像カスの評価)上述の塗布感材20m²を上述の現像液(1リットル)中で現像後、1ヶ月放置し沈降した現像がスの有無を調査した。この結果も表ー4に示す。

[0175]

【表4】

	730	-	٩
ſ	-	20.	. :

(衰4)					
	感材例	現像液例	感度	フレアカブ	現像カス
実施例01	感材1	現像液1	mJ/cm2 0,18	兼し	発生無し
実施例02	瑟材2	現像液2	0.13	無し	無し
実施例03	一般村3	現像液3	0.2	無し	無し
実施例04	B 村4	現像液4	0,15	無し	無し
実施例05	盛材5	現像液5	0.17	無し	無し
実施例06	感材6	現像液6	0.13	無し	無し
実施例07	感材7	現像液7	0.16	無し	無し
実施例08	野村8	現像液8	0.23	無し	無し
実施例09		現像液9	0.31	無し	無し
実施例10	感材10	現像液10	0.25	無し	無し
実施例11	感材11	現像液11	0.4	無し	無し
実施例12	感材12	現像液12	0.38	無し	無し
実施例13	感材13	現像液13	0.41	無し	無し
実施例14	盛材14	現像液14	0.33	無し	無し
実施例15	感材15	現像液15	0.24	無し	繰し
実施例16	感村16	現像液16	0,51	無し	無し
実施例17	感材17	現像液17	0.42	無し	無し
実施例18	應材18	現像液18	0.45	無し	無し
実施例19	島村19	現像液19	0.4	無し	無し
実施例20	感材20	現像液20	0.39	無し	無し
比較例1	图材21	比較1	0.36	有り	カス析出
比較例2	B村22	比較2	0.39	有り	カス析出
比較例3	感材6	比較3	1.55	有り	カス析出
比較例4	感材10	比較4	0,29	有り	カス析出
比較例5	感材14	比較5	残煤	有り	カス析出
比較例6	感材A	現像液1	10.0	_	無し
比较例7	- B 村B	現像液2	6.0	無し	無し
比較例8	器材C	現像液3	5.0	無し	無し

【0176】表一4から明らかなように本発明の現像液は現像性良好であり、感度と印刷汚れを両立、さらに現像な発生せず処理安定性が良好である。

【0177】 [現像挙動調査] 本明細書に記載の検査方法により表-4の実施例及び比較例について、現像挙動等の調査を行った結果を表-5に示す。

[0178]

【表5】

<麦-5>

			\ <u>X</u> \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		
	感材例	現像被例	未露光部現像速度 (µm/s)	露光部現像液浸透速度 (µm/s)	溶解挙動 (干渉波の有無)
実施例 2	2	2	0.2	0.005	あり
比較例1	2	比較1	0.005	0.005	なし
2	2	比較2	0.005	0.005	なし
3	2	比較3 .	0.01	0.15	なし
4	2	比較4	0.01	0.15	なし
5	2	比較5	0.05	0.2	なし

40

[0179]

【発明の効果】本発明に従い、特定の増感色素含有感光 性平板印刷版を、特定の現像液を用いて現像して製版す ることにより、光カブリによる印刷汚れがほとんど見られない非常に硬調な画像が得られ、かつ、現像カスを大幅に減らすことで処理安定性をも向上する事ができた。

フロントページの続き

(72)発明者 近藤 俊一

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写 真フイルム株式会社内 Fターム(参考) 2H025 AA01 AA04 AB03 AC01 AD01

BC13 BC42 CA41 CC04 CC20

FA10 FA17

2H084 AA30 BB02 BB04 BB13 CC05

2H096 AA06 BA05 BA06 CA03 EA04

EA23 GA09 GA10 GA11 GA12

GA13

2H114 AA04 AA14 AA16 AA22 AA23

BA02 DA04 DA73 EA02 GA03

GA05 GA06 GA09